



**DELHI UNIVERSITY
LIBRARY**

DELHI UNIVERSITY LIBRARY

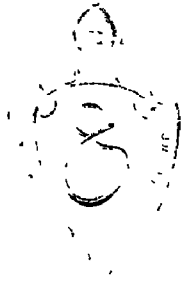
Cl. No. *E511*

164 N31

Ac. No. *5622*

Date of release for loan

This book should be returned on or before the ~~date~~^{date} last stamped below. An overdue charge of 0.6 nP. will be charged for each day the book is kept overtime.



بِسْمِ اللّٰهِ الرَّحْمٰنِ الرَّحِیْمِ

علمی نامیاتی کیمیا

(برائے بی۔ اے)

مصنفہ جوئیس بی۔ کوہن۔ پی۔ ایچ۔ ڈی۔ بی۔ ایس سی + ایف۔ آر۔ سی

مترجمہ

مولوی حاکم علی صاحب بی۔ اے۔ مرن سررشتہ مالیف ترجمہ
سابقہ سینٹ پروفیسر فورمن کالج کراچی لاہور۔ پرنسپل و پروفیسر اسلامیہ کالج لاہور
فیلو و منڈل جامعہ پنجاب + برٹیکسٹ بک کمیٹی و ایجوکیشن کانفرنس پنجاب وغیرہ وغیرہ۔

بعد نظر ثانی از

مولوی محمد عبدالرحمن خان صاحب بی۔ ایس سی آنرز (المن)

ایسٹ آف دی رائل کالج آف سائنس (المن) ایف آف دی رائل اسٹوڈنٹس سوسائٹی (المن) ایف آف دی فزیکل سوسائٹی

صدر تعلیم جامعہ عثمانیہ حیدرآباد دکن

۱۳۵۰ھ ۱۳۴۰ھ ۱۹۳۱ء

طبع مکتبہ اسلامیہ لاہور

ترجمہ دیباچہ سبع اول (انگریزی)

اس
جے۔ بی۔ کوہن

اشاعت ۱۸۸۷ء کو وصیت دے کر یہ کتاب مرتب کی گئی ہے۔ اور یہ
تکلیف از سر نو لکھی گئی ہے۔ تمام قیاسیوں کی نظر ثانی احتیاط سے کی گئی
ہے۔ سابقہ تیاریوں میں سے بہت سی متروک کر دی گئی ہیں اور بہت سی نئی
تیاریاں شامل کر دی گئی ہیں۔ اہم اضافے جو کیے گئے ہیں یہ ہیں: نامیاتی
تشریح (Analysis) اور تخمین وزن سالمہ کے متعلق تمہیدی فصلیں لکھ دی
گئی ہیں اور ضمیمہ زیادہ وسیع کر دیا گیا ہے۔

اس کتاب کا مدعا یہ نہیں ہے کہ دارال تجربہ میں یہ ایک کامل رہنما کا کام
دے۔ بلکہ منشاء یہ ہے کہ عملی تعلیم کا ایک ایسا باقاعدہ نصاب مہیا کیا جائے جو
اس سے مختلف تعاملات اور عملیات کی مثالیں تو بہم پہنچائے مگر مواد اور آلات
پر بہت ہی متوسط درجہ کے اخراجات صرف کرنے پڑیں۔

یہ اعتراض کیا جاسکتا ہے کہ علموں کو مفصل بیان کر دینے سے طالب علم
کو تہہ بیر کار اور ذہانت سے کام لینے کا کوئی موقع باقی نہیں رہتا ہے۔ مگر یہ
کوئی یاد رہے کہ نامیاتی کیمیا کے عملی حصہ سے ابتدائی طالب علم بہت ہی
بے بس ہے۔ لہذا ضرورت اس بات کی ہے کہ اُسے چھوٹی چھوٹی ہدایات بھی
دی جائیں تاکہ وقت اور مواد ضائع نہ جائے۔ جب تک کہ وہ کافی عملی ہنرمندی

حاصل نہ کر سکتا ہے۔ وہ اُس عملی کام کی تکمیل نہیں کر سکتا ہے جو علمی تحقیقات کے لیے لازمی ہے۔ اور بار بار کی ناکامیوں کا نتیجہ یہ ہو گا کہ اپنی قابلیت پر اُس کا اعتبار جاتا رہے گا۔

مختصین کی بعض جامعیتیں اب تک بھی امتحان کے پُرانے طریقہ کی پابند ہیں۔ اور علمی نامیاتی کیسیا میں طالب علم کی معلومات کا امتحان وہ یوں کرتے ہیں کہ طالب علم سے بعض بے منہی آمیزوں کی کیفی تشریح کرواتے ہیں۔ ایسے ممتحنوں کے تصبات کو مناسب حد تک بد نظر رکھ کر بعض زیادہ تر عام نامیاتی اشیاء کے لیے خاص امتحانات درج کر دیے گئے ہیں۔ ساتھ ہی ضمیمہ کے اختتام پر یہ کوشش کی گئی ہے کہ نامیاتی اشیاء کی تشریح کو وسیع تر اور لہذا معقول تر بنیاد پر باقاعدہ بنایا جائے۔

یہ موقع اس امر کے لیے برعمل معلوم ہوتا ہے کہ ایک ضروری بات کی طرف توجہ دلائی جائے۔ نامیاتی اشیاء میں سے ایک مشہور و معروف ترین گٹھنا جلد ہیتیا کی جانے والی اور تمام نامیاتی اشیاء میں سے سب سے زیادہ سستی بننے والی شے، بہت سے طالب علموں کو میسر نہیں ہوتی۔ کیونکہ اس پر بجاری محصول لگا ہوا ہے۔ لہذا میں نامیاتی کیسیا کے مصلوں کے نام سے علمی اور فنی تعلیم کی طرف سے عجیب سا مانگ زاری داخلی (Board of Inland Revenue) سے استدعا کرتا ہوں کہ وہ سامینس کی اعلیٰ تعلیم کی درس گاہوں کے لیے خالص انکوبل کی ایک محدود مقدار بلا محصول بہم پہنچائے۔ اور اس طرح سے اس ٹاک کے مدارس کیسیا کو وہی پایہ عطا کرانے جو بر اعظم کے مدرسوں کو حاصل ہے۔

اختتام پر میں ڈاکٹر جے۔ میک کرائے (Dr. J. McCrae) کا شکریہ ادا کرنا چاہتا ہوں کہ انھوں نے ایٹھل ٹارٹیرٹ پر اور قطبیت پتا کے اشتمال پر فصل تحریر کی ہے۔ ڈاکٹر ٹی۔ ایس۔ پیٹر سن (Dr. T. S. Patterson) کا بھی شکریہ کہ انھوں نے براہ کرم کتاب کے

پروفز (Proofs) کا مطالعہ کیا۔ اور مسٹر ایلچ - ڈی - ڈیکین (Mr. H. D. Dakin) کا مشکور ہوں کہ انھوں نے نظر ثانی کے علی کام میں معتد بہ مدد دی ہے۔

جے۔ بی۔ کوہن

یارک شائر کالج

اکتوبر ۱۹۰۰ء

ترجمہ دیباچہ سبج دوم (انگریزی)

ان

ہے۔ بی۔ کوہن

طبع سابقہ میں بعض ایسے لقائے کی طرف توجہ دلائی گئی تھی جو عملی نامیاتی
کیسیا کے مطالعہ کے ساتھ تعلق رکھتے تھے۔ ان میں سے الکول کے بھاری
محصول اور سبک ممتحوں کے ناقابل اطمینان عملی امتحانوں کے طریقوں پر
خصوصیت کے ساتھ زور دیا گیا تھا۔

جو تغیرات بعد ازاں وقوع میں آچکے ہیں، ملتیں اور متعلمین دونوں کو
چاہیے کہ ان تغیرات کا خیر مقدم کریں۔ یعنی جو الکول دار تجربہ میں استعمال
کیا جاتا ہے اب اس پر کوئی محصول لگایا نہیں جاتا ہے۔ اور عملی امتحانات میں
مقتد بہ اصلاحات داخل کر دی گئی ہیں۔

امتحانات کے بعض نئے قواعد میں ایک اہم بات یہ ہے کہ امیدوار
دار تجربہ میں کام کر کے اس کو ضبط تحریر میں لاکر اس پر دستخط ثبت کرالیتا
ہے تو وہ تحریر قابل اعتراف مانی جاتی ہے۔ دراصل ہم یہ بات دریافت کرنے لگے
ہیں کہ امتحانی مضمون کی حیثیت سے عملی کیسیا میں ایک ذاتی نقص موجود
ہے۔ یعنی یہ کہ عملی کیسیا کو ایک چست اور سہولت بخش امتحانی مسئلہ میں
ایک سخت دشوار امر ہے۔

پُرانا سخت طریقہ جس کے بموجب کیمیا لصاب تعلیم میں داخل کی جاتی تھی اس بات پر مشتمل تھا کہ مضمون ہذا کا قلب خارج کر دیا جاتا ہے۔ یا یوں کہہ کر ایسے تمام عمل متروک کر دیے جاتے تھے جن میں وقت ہنرمندی اور کچھ ذہانت مطلوب ہوتی تھی۔ اور امتحان کو مختصر کر کے ایک قسم کی شعبہ بازی کی چند مشقوں میں تحویل کر دیا جاتا تھا۔ یہ دستور بڑی حد تک متروک تو کر دیا گیا ہے مگر تاہم اس کا نفل اب بھی کچھ بچ رہا ہے۔ آج کل بھی یہ طریقہ رائج ہے کہ ایک خاص فہرست میں سے چند اشیاء منتخب کر لی جاتی ہیں اور ان اشیاء کو شناخت کروانے کے لیے چند گھنٹے مقرر کیے جاتے ہیں امید ہے کہ ایسا وقت آجائے گا کہ یا تو یہ طریقہ ہی متروک کر دیا جائے گا، یا اس کے ساتھ ایک ایسی تجویز ملحق کر دی جائے گی جس سے امیدواروں کو ترغیب دلائی جائے گی کہ اپنی بیاضیوں کے علاوہ، وہ اپنے ہنر اور قوت ایجاد کا ثبوت بھی دیا کریں۔ مثلاً بی، اور نادر تیار یوں کے نمونے یا کسی چھوٹی سی تحقیقات کا ایک بیال پیش کیا کریں۔

اس کتاب میں بہت اضافہ کیا گیا ہے اور اس میں نئی تیاریاں، نئے نظام اور نئے کئی طریقے درج کر دیے گئے ہیں جن میں سے تمام کی نظر ثانی احتیاط سے کی گئی ہے۔ میں نے یہ بات مد نظر نہیں رکھی کہ کسی خاص نصاب کا لحاظ کیا جائے یہ کہ کسی مختلف عمل پیش کر دیے جائیں، جن میں سے ایک ایسا انتخاب کیا سکے جو مختلف طلبہ کی خاص ضروریات کو بہم پہنچائے۔

مجھے چاہیے کہ سٹر جوزف مارشل، بی۔ ایس۔ سی (Mr. Joseph Marshal) اور رس کی بڑی جماعتوں کے میرے بعض شاگردوں کا شکریہ ادا کر دوں کہ انھوں نے نظر ثانی کے کام میں امداد دی ہے۔

جے۔ بی۔ کوہن

جامعہ لیڈز
جولائی ۱۹۰۸ء

فہرست مضامین

عملی نامیاتی کیمیا

نامیاتی تشریح

کیفی امتحان

کاربن اور ہائیڈروجن
ہائیڈروجن

ہالوجن (Halogen)

آئرن

فاسفورس

کمی تشخیص

کاربن اور ہائیڈروجن
ہائیڈروجن

۱

۱

۳

۵

۷

۷

۸

۸

۲۶

۲۶

۵۵

وزن سالمہ کی تخمین

۵۷

۵۸

۶۴

۷۴

۸۴

۸۹

طریقہ کثافت تجارت
برت نمائی طریقہ یا نقطہ انجماد کا طریقہ
جوشش نمائی طریقہ یعنی نقطہ جوش کا طریقہ
نامیاتی ثرثوں کا وزن سالمہ
نامیاتی اساسوں کا وزن سالمہ

نامیاتی مرکبوں کی تیاریاں

۹۱

۹۱

۹۴

۹۶

۹۷

۱۰۰

۱۰۶

۱۰۸

۱۱۰

۱۱۴

۱۱۵

۱۱۹

۱۲۰

۱۲۵

۱۳۱

عام اشارات
میتھیل رُوح اور رُوح شراب کو خالص کرنا
ایٹھل الکول
پوٹاشیم ایٹھل سلفیٹ
ایٹھل بروائیڈ
مابیات کی تابیدگی
کثافت انسانی کی تخمین
نقطہ جوشش کی تخمین
ایٹھر

تجارتی ایٹھر (Ether) کو خالص کرنا

ایٹھلین بروائیڈ
ایٹھل الڈیہائیڈ
میتھل الکول

تیاریاں

۱۳۲	میتھل آئیڈوائیڈ
۱۳۳	ایمل الکل
۱۳۴	ایمل نائٹریٹ
۱۳۶	ایسٹون
۱۳۷	کلورو فارم
۱۴۰	ایسٹ آکسائیڈ
۱۴۲	نقطہ اماعت کی تخمین
۱۴۵	ایسٹک ٹرٹھ
۱۴۶	(Acetyl chloride) ایسٹ کلورائیڈ
۱۴۹	ایسٹک اینہائیڈرائڈ
۱۵۱	ایسٹ ایمائیڈ
۱۵۲	دباؤ کے تحت گرم کرنا
۱۵۳	(Acetonitrile) ایسٹو نائٹرائل
۱۵۵	میتھل امین بائیڈرو کلورائیڈ (ہوف مان کا فعال)
۱۵۷	ریجنل ایسٹ
۱۶۰	ایجنل ایسٹو ایسٹ
۱۶۳	خلا میں کشید
۱۶۷	ماؤکلور ایسٹک ٹرٹھ
۱۶۹	ڈائریڈم ایسٹک
۱۷۱	(Glycocoll) گلیکول
۱۷۳	ایسٹوکل ایسٹروکلورائیڈ

تیاریاں

۱۷۸	ڈائی ایزو اسیٹک ایسٹر
۱۸۱	ڈائی ایتھیل سیلوئیٹ
۱۸۳	ایتھیل سیلوئیٹ ٹرٹھ
۱۸۵	کلورل ہائیڈریٹ
۱۸۶	ٹرائی کلور اسیٹک ٹرٹھ
۱۸۸	آکزالک (Oxalic) ٹرٹھ
۱۸۹	ایتھیل آکزالک
۱۹۱	گلیکولی آکسائیٹک (Glyoxylic) اور گلیکولیٹک (Glycollic) ٹرٹھ
۱۹۲	پالمیٹک (Palmitic) ٹرٹھ
۱۹۴	پیکسیرول
۱۹۶	فورمک ٹرٹھ
۱۹۹	بھاپ میں کشید
۲۰۲	ایلی الکول (Allyl alcohol)
۲۰۴	ایپیکلور ہائیڈرین (Epichlorhydrin)
۲۰۶	ایپیکلور ہائیڈرین
۲۰۸	سیلک ٹرٹھ
۲۰۹	سکینک ٹرٹھ
۲۱۴	ٹارٹریک ٹرٹھ
۲۱۵	ایتھیل ٹارٹریٹ
۲۱۷	گروشی طاقت کی تعین
۲۲۳	ریسک اور میٹا ریٹک ٹرٹھ
۲۲۴	ریسک ٹرٹھ کی تحلیل (پاسیٹیکا طریقہ)

تیاریاں

۲۲۶	پائیرووک (Pyruvic) ترشہ
۲۲۷	سائٹریک (Citric) ترشہ
۲۲۸	سائٹراکونک (Citraconic) اور میساکونک (Mesaconic) ترشہ
۲۳۰	یوریا
۲۳۳	تھائیوکاربامائیڈ
۲۳۴	کلویرک ترشہ
۲۳۵	ایلاکسٹن (Alloxantin)
۲۳۸	کیفین (caffeine)
۲۳۹	کری آئین (creatine)
۲۴۱	ٹائیروسین (Tyrosine) اور لیوسین (Leucine) (ای-فشر کا ایسٹر طریقہ)
۲۴۵	انگوری شکر
۲۴۷	بنزین
۲۴۷	بنزین کی تخلیص
۲۴۸	کسری کشیدہ
۲۵۳	برومو بنزین
۲۵۵	ایٹیل بنزین
۲۵۷	نائیٹرو بنزین
۲۵۹	ایز آکسی بنزین
۲۶۰	نائیٹرو بنزین کی برق پاشیدنی تحویل
۲۶۲	نائیٹرو بنزین کی برق پاشیدنی تحویل
۲۶۳	نائیٹرو بنزین

تیاریاں

۲۶۵	ہائیڈرینو ہنزین (Hydrazobenzene)
۲۶۸	ہنزیدین (Benzidine)
۲۶۸	فینل ہائیڈراکسل امین (Phenyl hydroxylamine)
۲۶۰	نائیٹر و سو ہنزین
۲۶۰	پی۔ امینو فینول
۲۶۱	اینیلین
۲۶۴	ایسیٹ اینیلائیڈ
۲۶۶	پی۔ بروم ایسیٹ اینیلائیڈ
۲۶۶	پی۔ نائیٹر اینیلین
۲۶۹	ایم۔ ڈائی نائیٹر و ہنزین
۲۸۰	ایم۔ نائیٹر اینیلین
۲۸۲	ایم۔ فینیلین ڈائی امین (m-Phenylenediamine)
۲۸۳	ڈائی میتھل اینیلین
۲۸۵	پی۔ نائیٹر و سو ڈائی میتھل اینیلین
۲۸۸	تھائیو کاربائیڈ (Thiocarbanilide)
۲۹۰	فینل تھائیو کاربائیڈ
۲۹۱	ٹرائی فینل گوئیڈین (Triphenylguanidine)
۲۹۲	ڈائی ایزو ہنزین سلفیٹ
۲۹۶	ٹولوئین، پی۔ ٹولوئیڈین (P-toluidine)
۲۹۸	پی۔ کریسول (P-cresol)
۰۰	پی۔ کلورو ٹولوئین (P-chlorotoluene)
۲	پی۔ کلورو ہنزوئک (P-chlorobenzoic) ترشہ

تیاریاں

۳۰۳	(P-Bromotoluene)	پی۔ برومو ٹولوئین
۳۰۶	(P-Iodotoluene)	پی۔ آیوڈو ٹولوئین
۳۰۷	(Tolyl iodochloride)	ٹائل آیوڈو کلورائیڈ
۳۰۸	(Iodosotoluene)	آیوڈو سوتولوئین
۳۰۸		پی۔ ٹائل سائیڈائیڈ
۳۱۰	(Toluic)	پی۔ ٹولوائک (ٹرٹھ)
۳۱۱	(Terephthalic)	ٹیریف تھیلک (ٹرٹھ)
۳۱۲		ڈائی ایزو امینو بنزین
۳۱۳		امینو ایزو بنزین
۳۱۶	(Phenyl hydrazine)	فینیل ہائیڈرازین
۳۱۹	(Phenyl methyl)	فینیل میتھیل پائیریزولون
	(Pyrazolone)	(نائر کا تعامل)
۳۲۰	(Sulphanilic)	سلفانیلک (ٹرٹھ)
۳۲۱		میتھیل نارنجی رنگ
۳۲۳		پوائسیم بنزین سلفونیٹ
۳۲۵		بنزین سلفونامب کلورائیڈ
۳۲۶		بنزین سلفون ایمائیڈ
۳۲۷		ڈیزل
۳۳۰	(Anisol)	انسول
۳۳۲		سینٹا بائیڈرو فینیل
		سینٹا بائیڈرو فینیل

تیاریاں

۲۳۵	ا- اور پی- نائٹروفینول
۲۳۶	پیکرک (Picric) ترشہ
۲۳۹	فینول تھلیٹین (Phenolphthalein)
۲۴۱	فلورسین (Fluorescein) اور ایوسن (Eosin)
۲۴۲	سیلیس الڈیہائیڈ (Salicyl aldehyde) اور پی- ایڈرکسی بنز الڈیہائیڈ (من چھر کا تعامل)
۲۴۶	سیلیسک (salicylic) ترشہ (کالی کا تعامل)
۲۵۱	کوئینون (Quinone) اور کوئینول (Quinol)
۲۵۲	بنزل کلورائیڈ
۳۵۶	بنزل الکوہل
۲۵۸	بنز الڈیہائیڈ
۲۶۱	ایلفا- اور بیٹا- بنز الڈاکسائیمز (α and β-Benzaldoximes)
۲۶۵	بنز وٹک (Benzoic) ترشہ
۲۶۶	نائٹرو وائیٹو- اور ہائیڈرکسی بنز وٹک ترشہ
۳۶۰	ایم- برومو بنز وٹک (m-bromobenzoic) ترشہ
۳۶۱	بنز وٹن
۳۶۲	بنزل (Benzil)
۳۶۳	بنز وٹک (Benzilic) ترشہ
۳۶۴	سینیک (Cinnamic) ترشہ (پرکین کا تعامل)
۳۶۶	ہائیڈرو سینیک (Hydrocinnamic) ترشہ
۳۶۸	مینڈلیک (Mandelic) ترشہ

تیاریاں

۳۸۰	فینیل متیل کاربونیول (گرگنارٹھ کا تعامل)
۳۸۳	بنزویل کلورائیڈ (Benzoyl chloride)
۳۸۵	بنزائیڈ (Benzamide)
۳۸۵	ایٹیل بنزائیڈ (Ethyl benzoate)
۳۸۶	ایٹیل بنزائیڈ کی مٹی آب پاشیدگی سے
۳۸۸	ایسیٹوفینون (Acetophenone) (فونیل ایل اور کسٹافٹس کا تعامل)
۳۹۰	ایسیٹوفینون آکسائیڈ
۳۹۰	ایسیٹوفینون سیمی کاربازون (Aceto-phenonesemi carbazone)
۳۹۱	بیکمان کا تعامل
۳۹۱	بنزویل ایسیٹون (Benzoylacetone) (کلین کا تعامل)
۳۹۳	ڈائی فینیل مینجین
۳۹۴	ڈائی فینیل مینجین
۳۹۶	میزا کا ٹیٹہ ہنزنگ
۳۹۹	نیفٹھالین
۴۰۰	تھلیک (Phthalic) ترشہ
۴۰۳	ڈائی نیفٹھالین سلفونٹ اور سوڈیم
۴۰۴	بنیاد نیفٹھول (β-Naphthol)
۴۰۶	میٹھ آکسل (Methoxyl) کی تخفیف (سائزل کا طریقہ)
۴۰۹	ایسیٹ آکسل (Acetoxyl) کی تخفیف (ای جی پرکن کا طریقہ)

Beckmann

Friedel-Craft

Grignard

Perkin

Zeisel

Claisen

تیاریاں

۴۱۱	ہائیڈراکسل (Hydroxyl) کی تشخیص (چگیت کا طریقہ)
۴۱۲	نیفتھول زرد
۴۱۵	اینٹھراکوائنون (Anthraquinone)
۴۱۶	سوڈیم کا اینٹھراکوائنون ہڈیا، انوسلفونیت
۴۲۰	ایلیزارین (Alizarin)
۴۲۲	آیسیٹن (Isatin) ، نیل سے
۴۲۴	کوائنولین (Quinoline)
۴۲۶	سینکونا (Cinchona) کی چھال سے کوائنین (Quinine) سلفیٹ
۴۲۹	فینل متیل ٹرائی ایزول کارباکسیک تشرش

۵۹۸ تا ۴۳۲	ضمیمہ - تیاریوں کے متعلق اقباحا
۶۰۵ تا ۵۹۹	نامیاتی اشیاء کی تحقیقات کے متعلق اشاراست
۶۲۳ تا ۶۰۵	حل پذیرائیات اور ٹھوس اشیاء
۶۳۰ تا ۶۲۳	نامیاتی تائلیات پانی میں ناعل پذیر
۶۳۸ تا ۶۳۰	ناعل پذیر ٹھوس اشیاء
۶۵۶ تا ۶۳۹	ناعل پذیر اشیاء
۶۶۳ تا ۶۵۶	جداول

عملی نامیاتی کیمیا

(•••)

نامیاتی تشریح

کیفی امتحان

کاربن اور ہائیڈروجن

کاربن (Carbon) کے مرکبات اکثر اشتعال پذیر ہوتے ہیں۔ اور جب انہیں پلاٹینم (Platinum) کے پتے پر رکھ کر گرم کیا جائے تو انہیں آگ لگ جاتی ہے اور یا یہ بجلا جاتے ہیں اور جل جاتے ہیں امتحان کا ایک محفوظ تر قاعدہ یہ ہے کہ ذریعہ امتحان شے کو کسی ایسے دھاتی آکسائیڈ (Oxide) کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے جو سہولت سے تبدیل ہو سکتا ہو اور جس کی ترکیب میں (Oxygen) اس شے کے کاربن (Carbon) سے ترکیب کھا کر کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) بنا دیتی ہو۔ نرم شیشے کی نلی کا ایک

مکڑا لو جو ۱۴ سمر (۵ اینچ) لیا ہو۔ اس کے ایک سرے کو
گلا کر بند کر لو۔ ایک یا دو گرام ایسے ہوئے کا پرکشاٹ
(Copper oxide) کو چینی کی گھٹائی میں چند منٹ تک گرم
کرو کہ رطوبت خارج ہو جائے۔ تب اسے خشک آلہ میں رکھ
دو کہ ٹھنڈا ہو جائے۔ زان بند ایک ہاون میں اس کے
دھویں جھٹے کے برابر پستی ہوئی شکر اس میں ملا دو۔ اس آمیزہ
کو نلی میں ڈال دو۔ اب نلی کے گلے سرے کو پھینچ کر اسے
ایک فراخ شعری نلی کی شکل میں لے آؤ اور ساتھ ہی اسے خاک
شکل ۱ کی صورت پیدا کر لو۔ غل ہڈیوں کرو کہ آمیزہ کو ہلا کر
بند سرے میں لے آؤ اور آمیزہ سے تقریباً ۲ سمر (۱ اینچ)
سے فاصلہ پر نلی کو پچکنی کے مشعل میں گھمائے جاؤ حتیٰ کہ یہ گلیتہ

نرم ہو جائے تب
نلی کو مشعل سے باہر
نکال کر آہستہ آہستہ
کھینچو اور خمادو شعری
نلی کے سرے پر
ریتی سے جھس کر
ایک آڑا نشان زد
اور وہاں سے نلی کو
ٹوڑ ڈالو۔ جب نلی
ٹھنڈی ہو جائے تو



شکل ۱

اسے افقی وضع میں رکھ کر میز کے کنارہ پر تھپکوتا کہ
آمیزہ کے اوپر ایک گھلا راستہ بن جائے۔ اب استخانے کے تار
کے ذریعہ قرینیت کی ٹیکنک کے طبقے سے اس طرح لٹکاؤ کہ
اس کا گھلا سمتا چڑھے یا برعکس کے پانی میں ڈوبا رہے۔

آئیزہ ایک چھوٹے شعلے پر آہستہ آہستہ گرم کرو۔ گیس کے مبلبلے جو چوڑے کے پانی میں سے گزرتے ہیں ان سے اس کا رنگ دودھیا ہو جاتا ہے۔ رطوبت بھی نلی کے پہلوؤں پر نمودار ہوتی ہے۔ اگر کار آکسائیڈ (Copper oxide) کو تجربہ کرنے کے پہلے پورے طور پر خشک کر لیا ہو تو یہ رطوبت اس بات کی دلیل ہے کہ مرکب زیر امتحان میں ہائیڈروجن (Hydrogen) گیس موجود تھی۔ گیسوں یا ایٹمز (Ether) اور الکول (Alcohol) جیسی ہتیار جیزوں کا امتحان البتہ اس طرح نہیں کیا جاسکتا۔ بلکہ ایک آلہ اس طرح کا مرتب کرنا چاہیے کہ گیس یا بخارات پہلے سرخ گرم کار آکسائیڈ (Copper oxide) پر سے گزریں اور پھر چوڑے کے پانی میں سے۔

نائیٹروجن ————— نائیٹروجن کے بہت سے

نایاتی مرکب ایسے ہیں کہ جب انہیں سوڈالائیم (Sodalime) کے ساتھ خوب گرم کیا جاتا ہے تو ان کی نائیٹروجن (Nitrogen) امونیا (Ammonia) کی شکل میں خارج ہوتی ہے۔ پنیر کا ایک ٹکڑا یا یوریا (Urea) اس کی چند قلمیں ہ تا ۴ گنا وزنی سوڈالائیم (Soda lime) کے ساتھ ملا کر پیس ڈالو۔ آئیزہ کو ایک چھوٹی سی امتحانی نلی میں ڈالو (سخت شیش کی امتحانی نلی قابل ترجیح ہے)۔ اور اس کو اس کے برابر کی سوڈالائیم (Soda-lime) کی تہ سے ڈھانک دو۔ تہ کی چوٹی سے شروع کر کے اسے شدت کے ساتھ گرم کرو۔ امونیا (Ammonia) خارج ہوتی ہے اور بو سے یا سرخ لٹمس کاغذ کا ایک مرطوب ٹکڑا نلی

کے منہ پر رکھنے سے پہچانی جاسکتی ہے۔ جب نائیٹروجن (Nitrogen) آکسیجن (Oxygen) کے ساتھ بلا واسطہ ملاپ میں موجود ہو، جیسے نائیٹرو (Nitro) اور اینرو آکسی (Azoxy) مرکبات کا حال ہے، تو امونیا (Ammonia) خارج نہیں ہوتی۔ مگر ذیل کا عام تجربہ تمام مرکبات پر حاوی ہے۔ اور پسند زیادہ قابل اعتماد ہے۔ مرکب زیر امتحان کو سوڈیم (Sodium) یا پوٹاشیم (Potassium) کے ساتھ گرم کرتے ہیں تو سوڈیم (Sodium) یا پوٹاشیم (Potassium) سائیائیڈ (Cyanide) بن جاتا ہے۔ مابعد کا امتحان وہی ہے جو سائیائیڈز (Cyanides) کے لئے کیا جاتا ہے۔ تقریباً ۱۰ گمب سمر کشید کیا ہوا پانی ایک چھوٹے سے گلاس میں ڈالو۔ زیر امتحان شے کا ایک ٹکڑا پوٹاشیم (Potassium) یا سوڈیم (Sodium) دھات کے کافی کے دانے کے برابر ایک ٹکڑے کے ساتھ چھوٹی سی استحانی نلی میں ڈالو اور پہلے نرم نرم آنچ دو۔ مگر جب تقابل ختم جائے تو شدت کے ساتھ گرم کرو۔ جب شیشہ تقریباً سرخ گرم ہو جائے تو نلی کا گرم سرا پانی کے چھوٹے سے گلاس میں ڈال دو۔ شیشہ چور چور ہو جائیگا اور جو کچھ بھی پوٹاشیم (Potassium) بچ رہیگا شعلہ کی شکل میں بھڑک اٹھیگا اور تحلیل ہو جائیگا۔ تمام سائیائیڈ (Cyanide) جلدی سے حل ہو جاتا ہے اور کاربن (Carbon) کی ایک مقدار مائع میں معلق رہ جاتی ہے۔ مائع کو ایک چھوٹے سے تعطیری کاغذ میں سے

سے زمع کی علامت ہے۔

ایک استحانی ملی میں مقطر کرو۔ خفان محلول میں فیرس سلفٹ
(Ferrous sulphate) کے محلول کے چند قطرے اور
فیرک کلورائیڈ (Ferric chloride) کا ایک قطرہ ڈالو۔
ایک منٹ تک جوش دو۔ اور پانی کے نل کے نیچے ٹھنڈا
کرو اور ہلکائے ہوئے ہائیڈروکلورک (Hydrochloric)
ترشہ کے ساتھ ترشاؤ۔ پرشومی (Prussian) نیلے رنگ
کا رسوب نائٹروجن (Nitrogen) کی موجودگی پر ولالت
کرتا ہے۔ اگر مایع کا رنگ نیلا ہو تو اسے ایک گھنٹہ تک
الگ رکھ چھوڑو اور پھر رسوب کے لئے اس کا استحان
کرو۔ اگر کوئی رسوب نمودار نہ ہو اور محلول کا رنگ خفان
زردی مائل سبز ہو تو کوئی نائٹروجن (Nitrogen)
موجود نہیں ہے۔
اگر رنگ موجود ہو تو قلی کی دھات بافسراط
استعمال کرنی چاہیے تاکہ سلفوسائیانائیڈ (Sulpho cyanide)
بننے نہ پائے۔

نومین
مرکب غیر منور شعلے کے بیرونی منطقے کے گرد سبز رنگ
کا حاشیہ پیدا کر دیتے ہیں۔ استحان کا ایک نازک تر
قاعدہ یہ ہے کہ زیر استحان شے کو کاپر آکسائیڈ (Copper oxide)
کے ساتھ گرم کیا جائے (یہ استحان بیلستین نے تجویز کیا تھا)
پلاٹینم (Platinum) کے تار کے حلقے میں رکھ کر کاپر آکسائیڈ
(Copper oxide) کے ایک ٹکڑے کو غیر منور شعلے کے

بیرونی غلاف میں گرم کرو۔ جب شعلے میں مسبنر رنگ پیدا ہونا بند ہو جائے تو ٹکڑے کو ذرا ٹھنڈا ہو لینے دو۔ تب لوئجن کا کوئی باریک پسا ہوا مرکب اس پر چھڑک دو۔ بروم ایسٹ اینیلائیڈ (Bromo aniline) اس کام کے لئے بہت موزوں ہے۔ دیکھو تیاری صفحہ ۵۵۔
اب اسے پھر گرم کرو۔ اگر آکسائیڈ (Oxide) کے عین گرد آگرد ایک مشور مسبنر شعلہ آسمانی رنگ کے منطقے کے ہمراہ دھماکی دے تو یہ لوئجن کی موجودگی کی دلیل ہے۔
اکثر نامیاتی مرکبوں کا لوئجن سیلور نائٹریٹ (Silver nitrate) سے براہ راست مرسوب نہیں ہوتا۔ یہ تقابل صرف وہ مرکبات دیتے ہیں جن کو ہائیڈرائیڈز (Hydracids) اور ان کے دھماکی ٹکڑوں کی طرح محلول میں بجوگ لاحق ہو کر وہ آزاد ورنات میں مبتلا جاتے ہیں۔ لیکن اگر نامیاتی مرکب کو پہلے منہدم کر لیا جائے اور اس کا لوئجن ایک حل پذیر دھماکی نمک میں تلبہ تیل کیا جائے تو یہی قاعدہ استعمال ہو سکتا ہے۔ زیر امتحان شے کو سوڈیم (Sodium) یا پوٹاشیم (Potassium) دھات کے ایک ٹکڑے کے ساتھ ملا کر گرم کرو۔ جسے کہ صفحہ ۴ پر نائٹروجن کے لئے امتحان کیا تھا۔ اگر امتحانی عملی کو ٹھنڈے پانی میں رکھ دو۔ قلعوی محلول کو تقطیر کر لو۔ ہلکے ہوئے نائٹریک (Nitric) ترشہ کے ساتھ ترشائو۔ اور سیلور نائٹریٹ (Silver nitrate) کا

لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

محلول اس میں ڈالو۔ وہی کا سفید یا زرد رسوب {بشرطیکہ کوئی سائٹانائیڈ (Cyanide) موجود نہ ہو} ایک لہجن کی موجودگی کی دیکھیں ہے۔ اگر کوئی سائٹانائیڈ (Cyanide) موجود ہو تو نائٹریک (Nitric) تیزشہ کے ساتھ جوش دوتا کہ نائٹروجن سائٹانائیڈ خارج ہو جائے۔ تب اس میں سلور نائٹریٹ (Silver nitrate) ڈالو۔

گندک — نامیاتی رکبوں میں گندک

کی موجودگی اس طرح پہچانی جاسکتی ہے کہ زیر امتحان شے کو تھوڑی سی سوڈیم (Sodium) یا پوٹاشیم (Potassium) دھات کے ساتھ اٹا کر گرم کیا جائے۔ جب تلوی سلفائیڈ (Sulphide) پانی میں حل ہو جاتا ہے تو سوڈیم نائٹرو پریسائیڈ (Sodium nitro-prusside) کے محلول کے ساتھ ایک بنفشی رنگ دیتا ہے۔ جلیٹن (سرخ) کا ایک ٹکڑا پوٹاشیم (Potassium) کے ایک چھوٹے سے ٹکڑے کے ساتھ استحکامی نلی میں گرم کرو۔ جب نلی کا پیسٹ اسرخ انگارا ہو جائے تو اسے پانی اسے بھرے ہوئے ایک چھوٹے گلاس میں رکھو۔ جیسے صفحہ ۳ پر نائٹروجن (Nitrogen) کے امتحان میں بیان ہوا ہے۔ مائع کو تقطیر کرو اور سوڈیم نائٹرو پریسائیڈ (Sodium nitro-prusside) کے محلول کے چند قطرے اس میں ڈالو۔

فاسفورس — فاسفورس کی موجودگی

اس طرح پہچانی جاتی ہے کہ زیر امتحان شے کو میگنیشیم (Magnesium) کے سفوف کے ساتھ خوب گرم

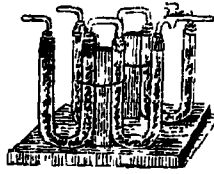
کیا جاتا ہے اور اس سے جو مرکب پیدا ہوتا ہے اس کو
ٹھنڈا ہونے کے بعد پانی کے ساتھ مرطوب کیا جاتا
ہے۔ میگنیشیم فاسفائیڈ (Magnesium phosphide)
بنتا ہے اور پانی سے اس کی تحلیل ہو کر فاسفین (Phosphine)
پیدا ہوتی ہے جو فوراً بُو سے پہچانی جاتی ہے۔

کیمی تخمین

کاربن اور ہائیڈروجن ————— اس
طریقہ کا اصول یہی ہے جو کیفی امتحان کے تحت
میں بیان ہوا ہے۔ لیکن زیر امتحان شے کو اور احتراق
کے ماحصل یعنی کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon
dioxide) اور پانی تول لیتے ہیں۔ مندرجہ ذیل آلات
درکار ہیں:—

(۱) ارلن مائیٹز کی شکل کی یا کسی
دوسری شکل کی احتدائی بھٹی
اس کی معمولی لمبائی ۸۰ سے ۹۰ سمر تک (۳۱ سے ۳۵ انچ
تک) ہوتی ہے۔ اور اس میں ۳۰-۳۵ مشعلیں ہوتی
ہیں۔ چپے مشعلوں والی مشعلیں ناموزوں ہیں۔

(۲) خشکنندہ آلہ — خشک کرنے کے
آلے کی ایک شکل جو آسانی سے مرتب کی جاسکتی ہے



شکل ۲ میں
دکھائی گئی ہے۔

یہ چار لانا نلیوں

پر مشتمل ہے جو

دو دو کر کے پہلو

بہ پہلو مرتب کی گئی

ہیں۔ یہ لانا نلیاں

لکڑی کی ایک

ٹیکین پر قائم

کی گئی ہیں جس میں دو تختے انتضابی وضع کے ہیں جن کے ساتھ

نلیوں کے دونوں جوڑے تار سے گسے ہوئے ہیں۔ ہر ایک

جوڑے کی پہلی نلی میں سوڈا لائیم (Soda-lime) بھرا ہے۔

اور دوسری میں جھانواں پتھر مرکنز سلفیورک (Sulphuric)

ترشہ میں تر کر کے بھرا ہے۔ سوڈا لائیم (Soda lime) والی

ہر ایک نلی ربر کے ٹھیک بیٹھنے والے کالوں اور شیشے

کی خمیدہ نلی کے ذریعہ سے، سلفیورک (Sulphuric) ترشہ

والی ایک نلی سے جوڑی گئی ہے۔ سلفیورک (Sulphuric)

ترشہ والی لانا نلیوں کے دونوں دوسرے بازو ایک

جراہی ڈاٹ والے T نما پُرزہ کے ذریعہ سے آپس

میں جوڑ دیئے گئے ہیں۔ اس T نما پُرزہ کا آزاد سرا

چھوٹی سی جوفہ دار تلی، شکل ۳ کے ساتھ جوڑا جاتا ہے۔

اس میں مرکنز سلفیورک (Sulphuric) ترشہ کا ایک قطرہ

ہوتا ہے تاکہ خشکنندہ آلہ میں سے مبلبلوں کے گزرنے کی

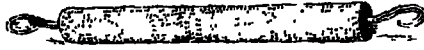
شرح معلوم ہو جو فہ دار نلی ربڑ کی نلی کے ایک چھوٹے سے ٹکڑے اور شیشے کی ایک چھوٹی سے نلی کے ذریعہ سے احتراقی نلی کے ساتھ جوڑی جاتی ہے۔ شیشے کی یہ چھوٹی نلی ربڑ کے اس کاگ میں سے گزاری جاتی ہے جو احتراقی نلی کے سرے میں لگا ہوتا ہے۔ ربڑ کی نلی کے ساتھ ایک پیچدار چٹکی ہوتی ہے۔



شکل ۳

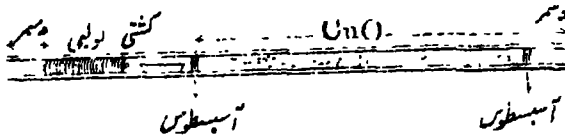
سوڈا لائیم (Soda-lime) والی لانا نیلیوں کے کھلے سرے ربڑ کے کاگوں سے بند کئے جاتے ہیں۔ ان کاگوں میں سے شیشے کی نلیاں گزرتی ہیں۔ شیشے کی ایک نلی تو ربڑ کی نلی کے ذریعہ سے آکسیجن (Oxygen) کے گیسدان یا دباؤ کے تحت آکسیجن (Oxygen) سے پھرے ہوئے آستوانے کے ساتھ جوڑی جاتی ہے۔ آستوانہ کے ساتھ ایک ازخود عمل کرنے والی مشین کھینچنی کا ہتیا ہونا ضروری ہے۔ شیشے کی دوسری نلی ایک آدر گیسدان کے ساتھ جوڑی جاتی ہے جس میں ہوا ہوتی ہے۔ براہی ڈاٹ کو گھمانے سے حسب خواہش آکسیجن (Oxygen) یا ہوا، احتراقی نلی

میں پہنچائی جاسکتی ہے۔
 (۳) آتش فشانہ کی احتراقی نلی
 اس کا اندرونی قطر تقریباً ۱۳ انچ ہونا چاہئے۔ اس کی دیواروں
 کی موٹائی ۱۵ انچ سے زیادہ نہ ہونی چاہئے۔ لمبائی ایسی
 ہو کہ اس کا ہر ایک ہسٹم از کم ۵ سمر (۲ انچ) بجھتی
 سے باہر نکلا رہے۔ ضروری لمبائی کاٹ لینے کے بعد
 نلی کے سرے، احتیاط سے، شعلے میں گرم کئے جاتے ہیں
 تاکہ ان کے تیز کنارے گول ہو جائیں۔ نلی اس طرح بھری
 جائے:۔ نلی کے اندر ایک طرف سے آسبٹوس کی
 ایک ڈھیلی ڈاٹ ۵ سمر (۲ انچ) لمبی داخل کرو۔ اس سرے
 کو جس کے ساتھ بعد میں کیلشیم کلورائیڈ (Calcium chloride)
 کی نلی اور پلاس کا آہ جوڑا جاتا ہے اگلا ہسل کہہ سکتے
 ہیں۔ اس کے مقابل کے سرے میں موٹا موٹا کا پر
 آکسائیڈ (Copper oxide) ڈالو اور اسے ہلا کر آسبٹوس
 تک پہنچاتے جاؤ حتیٰ کہ اس کا طول تقریباً نلی کی لمبائی
 کی دو تہائی ہو جائے۔ آسبٹوس کی ایک اور ڈاٹ
 لگا دو تاکہ سفوف اپنی جگہ میں قائم رہے۔ یہ دیکھ لینا
 چاہئے کہ ڈاٹیں کہیں بہت چست نہ بیٹھ گئی ہوں۔
 تانبے کی جالی کو لیٹ کر ایک استوانہ ۱۳ سمر (۵ انچ) لمبا
 ایسا بنا لو جو احتراقی نلی کے پیچھے کے سرے میں سے
 آسانی کے ساتھ اندر سرک جائے۔ یہ اس طرح بنایا
 جاتا ہے کہ جالی کو تانبے کے ایک مضبوط تار کے گرد چست
 لپیٹا جاتا ہے حتیٰ کہ مطلوبہ موٹائی حاصل ہو جاتی ہے۔ تار کے بڑے
 ہوئے سروں کو خا کر کول کی شکل بنادی جاتی ہے۔
 ملاحظہ ہو شکل نمبر۔



شکل ۷

یہ اُستوانہ یا لولبی بعد میں آکسیجن (Oxygen) کے ساتھ ترکیب کھا جاتی ہے۔ اور ٹھک والے تار کے ذریعہ سے حسب موقع یہ نلی میں داخل کی جاتی یا باہر نکالی جاتی ہے۔ احتراقی نلی، بھٹی کے آہنی لگن میں آسبٹوس کی ایک تہ پر رکھی جاتی ہے۔ نلی کی ترتیب کشتی اور لولبی سمیت شکل ۷ میں دکھائی گئی ہے۔



شکل ۸

(۴) کیلیم کلورائیڈ (Calcium chloride) والی

سیدھی نلی۔ یہ نلی ریڈر کے ایک کاگ میں سے گزاری جاتی ہے۔ جب احتراقی نلی کا استعمال نہ ہو تو کاگ نلی سمیت احتراقی نلی کے اگلے سرے میں لگا دیا جاتا ہے۔ کیونکہ کاہر آکسائیڈ (Copper oxide) بہت غم گیر ہے اور

یہ لازمی ہے کہ اسے ہوا کی رطوبت سے محفوظ رکھا جائے
 (۵) پٹاس آلہ — پٹاس آلہ کئی شکلوں میں
 بنایا گیا ہے ان میں شاید گاٹی سلڈ کا آلہ (شکل ۷)
 اور کلیسن کا آلہ (شکل ۸) سب سے زیادہ مستعمل ہیں۔
 شکل ۷ کے آلے میں یہ خوبی ہے کہ وہ بہت ہلکا ہوتا
 ہے۔ بنی نلی میں جو الگ ہوتی ہے نہ دار کلیسٹم کلورائیڈ
 (Calcium chloride) یا سوڈا لائیم (Soda-lime) بھرا
 جاتا ہے۔ اس نلی کے ہر ایک سرے پر دھنی ہوئی
 رڈی کا ایک پھنڈا ہوتا ہے۔ اس آلہ کے جوہوں میں
 کافی پٹاس کا طاقیتور محلول بھرا جاتا ہے جس میں
 ۵ مکعب سنتی میٹر پانی کے ساتھ ۲۵ گرام پٹاس ہوتا
 ہے۔ طرز عمل یہ ہے :- سوڈا لائیم (Soda-lime) نلی
 کو علیحدہ کر لو اور اس کی جگہ ربر کی نلی کا ایک ٹکڑا لگا دو۔
 یہ نلی مہنہ نال کا کام دیتی ہے۔ پٹاس کا محلول ایک
 برتن میں ڈالو۔ اور پٹاس آلے کا دوسرا سرا مائع میں ڈبو دو۔
 ربر کی نلی میں سے چوسو۔ حتیٰ کہ محلول کی اتنی مقدار
 اُسٹھ آئے جو جوہوں کو بھرنے کے لئے کافی معلوم ہو۔ پٹاس
 کے محلول والے برتن کو اٹھا لو اور چوسنا جاری رکھو حتیٰ
 کہ محلول جوہوں میں پہنچ جائے۔ جو فے تقریباً پُر کر دینے
 چاہئیں۔ اگر کلیسن کا آلہ ہو تو مائع سب سے نیچے والے
 جوفہ کے باہر، آلہ کے پینڈے میں آدھا رانچ گہرا ہونا چاہئے۔
 پٹاس کا محلول آلہ کی در آمد نلی کے باہر اور اندر کے حصوں
 سے تقطیری کاغذ کے ذریعہ پونچھ ڈالا جائے۔

۱۔ تختہ نالی میں سے نرم نرم چھونک لگانے اور پھر گرم کرنے
اور چھونک لگانے سے یہ خورد گرم ہو جاتا ہے اور آخر کار باری
پانی سے ایک کلاں تر قلعے اسے گرم کرنے اور تختہ نالی
میں سے چھونک لگانے سے یہ ہر اچھی طرح گول کیا
جاسکتا ہے۔

(۲) چینی کی : نیچھا پلاٹینم (Platinum) کی
کشتی یہ دیکھو کہ یہ کشتی آسانی سے احتراقی نلی
میں سرک جاتی ہے۔ جب استعمال نہ کی جا رہی ہو تو یہ کشتی
ایک ٹھکانہ میں ایک چپے کاگ یا شیشہ کی سلاخ کی
تھیں پر دھری رہتی ہے۔

نلی کی تیاری : احتراق شروع کرنے سے
پہلے یہ ضروری ہے کہ احتراقی نلی کو صاف اور خشک کر دیا
جائے۔ یہ اس طرح کیا جاتا ہے کہ نلی کی اس تمام
لمبائی کو جس میں کاپر آکسائیڈ (Copper oxide) اور مٹی
ہوتی ہے بالترتیب دھیمی سرخ حرارت تک گرم کیا جاتا
ہے۔ اور اس میں گیس دان یا استوانہ سے خشک
آکسیجن (Oxygen) کی بد گزاری جاتی ہے۔ جو کہ
ایک دیکتی ہوئی کٹیجی سامنے کے برے پر منتقل
ہو جاتی ہے اور وہ رطوبت جو پہلے پہل وہاں جس بہتی
ہے غائب ہو جاتی ہے تو گیس کے شعلے پسٹ کے دے
جاتے ہیں اور آخر کار بجھا دئے جاتے ہیں۔ اس میں
(Oxygen) تب بند کر دی جاتی ہے۔ اور کیمینہ پھورائیڈ
(Calcium chloride) والی سیدھی نلی احتراقی نلی کے کھلے
مستے میں داخل کر دی جاتی ہے۔

ابتدائی کارروائیاں

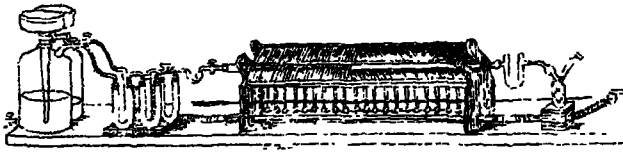
تھوڑا سا خالص آکسیک (Oxalic) ٹرسٹ
پیس لو اور احتیاط سے کشتی میں ۰.۱۵ سے ۰.۶۲ گرام تک
(مگر اس سے زیادہ نہیں) تول لو۔ کیلیم کلورائیڈ
(Calcium chloride) والی نلی اور پوٹاش کے آلے کو بھی ڈاٹوں
اور دوسرے متعلقات کے بغیر تول لو۔ کیلیم کلورائیڈ
(Calcium chloride) والی نلی کی جو ذرا بغلی نلی رٹر کے ایک
کاگ کے ذریعہ براہ راست احتراقی نلی کے ساتھ جوڑ دی جاتی
ہے۔ کاگ ایسا ہونا چاہئے کہ احتراقی نلی میں ٹھیک
بیٹھ جائے۔ اس کا سُوراخ چھوٹا اور صاف ہونا چاہئے۔
مناسب تو یہ ہے کہ اس سُوراخ میں گریفٹ
(Graphite) چھڑکا جائے یا ویزیلین (Vaseline) کی ایک
پتلی سی جھلی اس میں بچھائی جائے تاکہ رٹر شیشہ کے ساتھ
چمٹ نہ جائے۔ اگر یہ احتیاط نہ کی جائے تو رٹر اکثر اوقات
شیشہ کے ساتھ چمٹ جاتا ہے۔ یہ کاگ احتراق ہی کے
تجربہ کے لئے مخصوص کر دیا جانا چاہیے۔ کیلیم کلورائیڈ
(Calcium chloride) والی نلی کی بغلی نلی کو اس سُوراخ
میں دھکیل دو حتیٰ کہ یہ رٹر کے کاگ کی اندرونی سطح کیساتھ
برابر ہو جائے۔ اس کاگ کو بھینچ کر احتراقی نلی میں چسٹ
لگاؤ۔ رٹر کی نلی کے ایک ٹکڑے کے ذریعہ جو ۳ سمر
(۱ ۱/۲ انچ) لمبا ہو اور چسٹ بیٹھے پوٹاش کے آلے کو
کیلیم کلورائیڈ (Calcium chloride) والی نلی کے دوسرے
بازو کے ساتھ جوڑ دو۔ اور شیشے کی نلیوں کے سردوں کو

جہاں تک ممکن ہو ایک دوسرے کے قریب پہنچا دو۔ اگر برڈ کی نلی ٹھیک قطر کی ہو تو جوڑ کے گرد تار لپٹنے کی ضرورت نہیں ہے۔ تھوڑی سی ویزیلیں (Vasalices) یہاں استعمال کی جائے تو مفید ہوگا۔ مگر اس کی نہایت ہی پتلی جھلی لگانی چاہئے۔ پوٹاش والے آلے کو ایک بلاق یا استادہ پر لگا دینا چاہئے۔ تانبے کی ٹوبی کو نلی کے پچھلے سرے سے باہر نکال دو۔ نشتی کو اندر داخل کرو اور ٹوبی کے درجہ جو اسسٹوس کی ڈاٹ کے پیچھے رہی ہوئی ہوئی ہے اسکو دھکیل کر ٹھیک وضع میں ڈاٹ سے لگا دو۔ برڈ کے کاک کو جو خشک ہونے کے ساتھ لگا ہوا ہوتا ہے علیحدہ کر دو۔ آلات کی ترتیب بموجب شکل منظر ہوگی۔

اب دیکھنا چاہئے کہ آلہ ہوا بند ہے یا نہیں۔ اس مطلب کے لئے پوٹاش آلے کا گھٹا بسا ایک جُست ڈاٹ سے بند کر دو، اور کسی ایک گیس دان میں سے پورے دباؤ کے ساتھ بیس چھوڑ دو۔ ہوا کے پہلے چند بلبیلے پوٹاش آلے کے جوفوں میں سے گزر جانے کے بعد آلے کے کسی حصہ میں بھی بلبیلوں کی کوئی مزید حرکت ظاہر نہ ہونی چاہئے۔ اس امر کا اطمینان ہو جانے کے بعد احتراق شروع کیا جاسکتا ہے۔ گیس دان کی ٹونٹی بند کر کے احتراقی نلی کی پچھلی طرف کی چھکی کا پیچ مروت دو اور احتیاط سے پوٹاش آلے سے ڈاٹ الگ کر دو تو دباؤ رفع ہو جائیگا۔ تب ایک لمحہ کے لئے تیرا ہی ڈاٹ کو اس کے خانہ میں سے اٹھا لو۔

احتراق — آکسیجن (Oxygen) کو
اکھل دو اور آلے میں اس کی رد کی شرح کو پیچدار چھکی کے

ذریعہ سے ٹھیک کر لو کہ پوٹاش جوفوں میں سے دو یا تین
بیلے فی ثانیہ گزریں۔ ٹائیل اگر بند ہوں تو ان کو پیچھے کی طرف
الٹ دو اور کاپر آکسائیڈ (Copper oxide) کی اگلی تہ
کے نیچے کشتی سے ۱۰ سمر (۲ انچ) تک، شعلوں کو روشن
کرو۔ اور کشتی کے پیچھے، کوہی کے نیچے بھی دو یا تین شعلیں
جلا دو۔ مگر کشتی سے ۵ سمر (۲ انچ) تک شعلیں
جلانی نہ چاہئیں۔



شکل ۱۱

شعلوں میں گیس کو تھوڑا تھوڑا چھوڑو تا کہ نلی پھٹ
نہ جائے۔ ایک یا دو دقیقہ میں جب نلی پوری گرم ہو جائے
تو جلتی ہوئی شعلوں کے اوپر ٹائیل بند کر دو اور نلی کو دھم
سرخ حرارت تک گرم کر دو۔ شوخ سرخ حرارت، دوران
احتراق، نہ صرف غیر ضروری ہے بلکہ مضر بھی ہے۔ کیونکہ
شیشہ کے نرم ہو جانے اور ایٹھ جانے کا احتمال ہے۔ بلکہ
یہ بھی ممکن ہے کہ شیشہ پھول کر اُس میں سوراخ
پڑ جائے۔ احتراقی نلی جب احتیاط سے استعمال کی جاتی ہے
تو غیر معین مدت تک کام دے سکتی ہے۔ جب

کاپر آکسائیڈ (Copper oxide) سرخ گرم ہو جائے تو دلی سے لے کر کشتی کی جانب میں شعلوں کو بتدریج جلاتے جاؤ۔ مگر کشتی کے اوپر کی ٹائپیلوں کے دو جوڑوں کو اس وقت تک بند نہ کرو جب تک کہ احتراق تقریباً ختم نہ ہو جائے اور تمام شعلیں روشن نہ کی جائیں۔ زیر امتحان شے کے جلنے کی پہلی علامت یہ ہے کہ احتراقی نلی کے اگلے سرے پر رطوبت کی ایک چھلی نمودار ہو جاتی ہے اور پٹاش آلے میں سے قلیوں کے گزرنے کی رفتار تیز ہو جاتی ہے۔ نلی کے اگلے سرے کو جو بھٹی سے ۳ سے ۵ سمر تک (۱/۲ سے ۲ انچ تک) باہر نکلا ہوا ہونا چاہیے کافی گرم رکھنا چاہیے تاکہ رطوبت مستقل طور پر وہاں بستہ نہ ہوتی جائے۔ مگر اسے اتنا گرم نہ ہونے دیا جائے کہ کاگ کے جل جانے کا احتمال پیدا ہو۔ اور اس کی حالت ہمیشہ ایسی ہونی چاہیے کہ نلی کے آس حصہ کے گرد جہاں کاگ لگا ہوا ہے انگلی اور انگوٹھے کا رکھا جانا ممکن ہو۔ آسبسطوس کے پٹھے کا ایک مربع ٹکڑا جس میں ایک جھری ہو اور جو بھٹی کے سرے پر نلی میں لگا دیا جائے پردے کے طور پر بخوبی استعمال کیا جاسکتا ہے۔

قلیوں کی رفتار احتراق کے جاری رہنے کی بہترین دلیل ہے۔ اگر شرح رفتار اتنی بڑھ جائے کہ آخری جوفہ میں سے گزرنے والے قلیوں کو آسانی سے نہ گرن سکیں تو ایک یا ایک سے زیادہ شعل کے شعلے کو پست کر دینا چاہیے یا بجھا دینا چاہیے تاکہ رفتار وہیمی ہو۔ تھوڑی دیر بعد جب ہوا خارج ہو چکے اور کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) ہی نلی میں بیشتر موجود ہو تو یہ کیس پٹاش کے پہلے ہی جوفہ میں تقریباً تمام کی تمام جذب ہو جاتی ہے۔ جب یہ

حالت پیدا ہو تو آکسیجن (Oxygen) کی رو رفتہ رفتہ تیز کر دی جاسکتی ہے حتیٰ کہ جلیبے، جو فوں میں، ساتھ ساتھ دکھائی دینے لگتے ہیں۔ تب رو پھر سست کر دی جاتی ہے۔ اگر پہلی منزلوں میں کچھ کاربکسائیڈ (Copper oxide) تحلیل ہو چکا ہو تو ممکن ہے کہ کچھ وقت تک پوٹاش آلے میں جلیبے بالکل بند ہو جائیں۔ مگر جب تانبا پھر آکسیجن (Oxygen) کے ساتھ ترکیب کھائے تو یہ جلیبے مکرر نمودار ہو جائیں گے۔ اس حالت میں بھی آکسیجن (Oxygen) کی رو کو پھر تیز کر دینے سے یہ عمل جلد جلد ہونے لگیگا۔ احتراق اس وقت مکمل ہو جاتا ہے جب ایک دہکتی ہوئی کھچی پوٹاش آلے کے منہ کے سامنے رکھنے سے مشتعل ہو جاتی ہے۔ اس وقت تک تمام رطوبت کیلسیم کلورائیڈ (Calcium chloride) والی نلی میں داخل ہو چکی ہوتی ہے۔ اگر ایسا نہ ہو تو نلی کے سرے کو، ایک چھوٹے شعلے سے، یا ایک گرم ٹائٹیل کو نلی کے پاس تھام کر، احتیاط سے گرم کر دو۔ احتراق کی تکمیل کے لئے، اس وقت سے لے کر جب کہ نلی کا اگلا سرا سرخ گرم ہو گیا ہو، تقریباً آدھے گھنٹہ سے پون گھنٹہ تک وقت چاہئے۔ لیکن زیادہ طیران پذیر اشیاء کے لئے، جنہیں زائد احتیاط سے گرم کرنا چاہئے، طبعاً زیادہ وقت درکار ہوگا۔

جب احتراق مکمل ہو چکے تو شعلوں کے شعلوں کو بتدریج پست کر دو اور چند منٹ کے بعد بجھا دو۔ جب بجھتی ٹھنڈی ہو رہی ہو تو آکسیجن (Oxygen) کی بجائے ہوا کی ایک سست سی رو گزاری جاتی ہے۔ اس مطلب کے لئے آکسیجن (Oxygen) کی آمد بند کر دی جاتی ہے اور تھراہی ڈاٹ کو ۱۸۰ میں گھمایا جاتا ہے کہ نلی کا تعلق

ہوا دان کے ساتھ قائم ہو جائے۔ ہوا دان کی ڈاٹ تب کھول دی جاتی ہے اور ہوا کی تودہ پچھار چٹکی کے ذریعہ ٹھیک انداز پر لائی جاتی ہے۔

میں منٹ تک ہوا کو گزرنے دو بجائیکہ بھٹی سرد ہو رہی ہو۔ تب پوٹاش آلے اور کیلسیم کلورائیڈ (Calcium chloride) والی تلی کو علیحدہ کر لو اور ان میں ڈائیں لگا دو۔ اور آدھ گھنٹہ تک انہیں ترازو دان کے پاس رکھ کر تول لو۔

کاربن (Carbon) اور ہائیڈروجن (Hydrogen) کی فیصدی تخمین کے نتائج حسب ذیل مرتب کئے جاتے ہیں:-

زیر امتحان شے کا وزن و ہے۔
پوٹاش آلے کے وزن کا اضافہ ۱ ہے۔
کیلسیم کلورائیڈ (Calcium chloride) والی تلی کے وزن کا اضافہ ب ہے۔

$$\text{کاربن (Carbon) کا فیصد وزن} = \frac{100 \times 1 \times 12}{9 \times 44}$$

$$\text{ہائیڈروجن (Hydrogen) کا فیصد وزن} = \frac{100 \times ب \times 2}{9 \times 18}$$

مثال — ۱۰.۱۵ گرام اکیلیک (Oxalic)

تجزیہ سے ۱۰.۵۵ گرام CO_2 اور ۰.۶۸ گرام H_2O حاصل ہوا۔

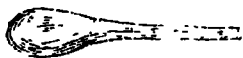
$$\therefore \text{فیصد کاربن (Carbon)} = \frac{100 \times ۱۰.۵۵ \times 12}{۱۰.۱۵ \times 44} = ۱۹۱.۵$$

$$100 \times \frac{100 \times 0.68 \times 2}{0.151 \times 18} = 100 \text{ فیصد ہائیڈروجن۔}$$

شے کا $C_6H_8O_6$ ضابطہ تصور کر کے حساب کیا گیا تو $C = 19.0\%$ فیصد اور $H = 6.4\%$ فیصد۔ عموماً کاربن (Carbon) کا وزن کسی قدر کم برآمد ہوتا ہے کیونکہ پوٹاش کے آلہ میں کسی قدر رطوبت کا نقصان ہو جاتا ہے۔ اور ہائیڈروجن (Hydrogen) کا وزن کسی قدر زیادہ برآمد ہوتا ہے کیونکہ گیسزاتوں سے جو آکسیجن (Oxygen) اور ہوا آتی ہے غالباً کامل طور پر خشک نہیں ہونے پاتی۔ بہر حال یہ فرق نظری مقدار سے 0.2% فی صدی سے زیادہ نہ ہونا چاہیے۔ اگر زیر امتحان شے وقت کیساتھ چلے تو باریک پسے ہوئے کا پر آکسائیڈ (Copper oxide) کے ساتھ اس کا آمیزہ بنالینا چاہیے، جیسا کہ نائٹروجن (Nitrogen) کی کئی تشخیص کے تحت میں بیان ہوا ہے۔

طیران پذیر اور نم گیر اشیاء کا احتراق

اگر شے ایک نا طیران پذیر مائع ہو تو، ٹھوس کی طرح، اس کو کشتی میں ڈال کر تولا جاسکتا ہے۔ اگر نم گیر ہو تو کشتی کو ایک ڈاٹ دار نلی میں بند کر کے تولنا چاہیے۔ اگر وہ طیران پذیر مائع ہو تو شیشے کا ایک ایسا جوفہ یا نلی استعمال



شکل ۷۷

کرنی چاہیے جس کو شعلہ پر نرم کر کے ایک طرف شکل ۷۷ کی طرح لمبا کھینچ لیا جاتا ہے۔ جوفہ کو پہلے تول لیا جاتا ہے۔ پھر اسے گرم کر کے اس کے اندر کی کچھ ہوا خارج کر دیجاتی

ہے۔ تب اُس کا کھلا سرا مائع میں ڈبو دیا جاتا ہے۔ تو مائع اِس میں داخل ہو جاتا ہے۔ شاید اِس عمل کو دہرانے کی ضرورت ہو۔ جب مائع داخل ہو چکتا ہے تو جوفہ کے مُنہ کو شعلہ کے ذریعہ بند کر کے اُس کو دوبارہ تول لیا جاتا ہے۔ جوفہ کو احتراقی نلی میں داخل کرنے سے پہلے اِس کی گردن پر ریتی سے ذرا سا گھس کر کچھ حصہ توڑ دیا جاتا ہے۔ پھر اسے کشتی میں رکھ کر احتراقی نلی میں دھکیل دیا جاتا ہے۔ نفطیلین جیسی اوسط درجہ کی طیران پذیر شے کے احتراق میں شے کا زیادہ تر حصہ، کارپو آکسائیڈ (Copper oxide) کی لوبی کی گرمی سے، جو کشتی کے ساتھ لگی ہوتی ہے، بخارات بن جاتا ہے۔ اِس لئے جب تک احتراق قریب ختم نہ ہو لے تب تک کشتی کے نیچے مشعلیں روشن نہیں کی جاتیں۔ ایتھر جیسے اعلیٰ طیران پذیر مرکب کے احتراق کے لئے ایک ایسی احتراقی نلی استعمال کی جاتی ہے جو بھٹی کے پچھلے سرے سے کم از کم ۱۵ سمر (۶ انچ) باہر نکلی ہوتی ہے۔ جوفہ جس میں یہ شے رکھی جاتی ہے بھٹی سے ٹھیک باہر رکھا جاتا ہے اور تب اِس کے ساتھ لوبی لگا دی جاتی ہے۔ لوبی کے اُس سرے کے نیچے جو شے سے دُور ہوتا ہے ایک چھوٹا سا بنسنی شعلہ رکھ دیا جاتا ہے۔ اِس شعلہ کی گرمی پر امتحان شے کو مناسب رفتار سے مکمل طور پر بخار بنانے کے لئے کافی ہوتی ہے۔

اُن نامیاتی چیزوں کا احتراق جن میں

نائٹروجن (Nitrogen) موجود ہو
جب نامیاتی چیزوں میں نائٹروجن (Nitrogen) موجود

ہو تو ان کے احراق میں سب ذیل تفصیلات کی ضرورت ہوتی ہے۔ کیونکہ یہ ممکن ہے کہ نائٹروجن (Nitrogen) اپنے کسی آکسائیڈ (Oxide) کی شکل میں آزاد ہو جائے اور یہ آکسائیڈ پوٹاش آلے میں جذب ہو کر خطا کا باعث ہو۔ یہ قسط حسب ذیل طریق سے دفع ہو سکتی ہے۔

احراقی نلی کے اگلے سرے میں دھاتی تانبے کی ایک لوبی داخل کی جاتی ہے۔ جب وہ ٹیخ گرم ہوتی ہے تو نائٹروجن (Nitrogen) کے آکسائیڈز (Oxides) کو تحلیل کر دیتی ہے۔ آزاد نائٹروجن (Nitrogen) تب جذب ہوئے بغیر گزر جاتی ہے۔ تقریباً ۱۳ سے ۱۵ سمر تک (۵ سے ۶ انچ تک) موٹا موٹا کاپر آکسائیڈ (Copper oxide) نلی کے اگلے سرے سے نکال لیا جاتا ہے اور آسبٹوس کی ایک ڈاٹ لگا کر اس فضا میں جس سے یہ آکسائیڈ (Oxide) نکال لیا گیا ہو، تانبے کی جالی کا مرغولہ ۱۳ سے ۱۵ سمر تک (۵ سے ۶ انچ تک) لہا رکھ دیا جاتا ہے۔ تانبے کی لوبی کی سطح صاف دھاتی ہونی چاہیے۔ اس کے لئے یہ آسان طریقہ ہے:-

لوبی سے ایک اینچ یا کچھ زیادہ لمبی امتحانی یا جوش نلی نوادر اس کے اندر پینڈے تک آسبٹوس کی ایک گڈی دھکیل دو۔ اور تقریباً ۵ مکعب سمر خالص میتھل الکول (Methyl alcohol) اس میں ڈالو۔

ایک ایسا کاگ پاس موجود رکھو جو امتحانی نلی کے منہ میں ڈھیلا ڈھیلا بیٹھتا ہو۔ نلی کے گرد ایک کپڑا لپیٹ دو۔ چپٹی کے ذریعہ تانبے کی لوبی کو پھکنی کے ایک بڑے

شعلے میں تھامے رہو۔ یہاں تک کہ وہ پورا سُرخ گرم ہو جائے تب اسے جلدی سے امتحانی نلی میں داخل کر دو۔ تانبے پر جو آکسائیڈ (Oxide) کی تہ ہوتی ہے میتھل الکول (Methyl alcohol) اس کی تحلیل کر دیتا ہے اور خود آکسیجن (Oxygen) کے ساتھ ترکیب کھا کر فارم آلڈی ہائیڈ (Formaldehyde) بن جاتا ہے۔ اگر نلی چہرے کے بہت قریب لائی جائے تو فارم آلڈی ہائیڈ (Formaldehyde) کے بخارات آنکھوں پر حملہ کرتے ہیں۔ امتحانی نلی کے منہ پر الکول (Alcohol) شعلہ ہو جاتا ہے۔ جب شعلہ بجھ جائے تو ڈھیلا سا کاگ نلی میں لگا دو اور اس کو ٹھنڈا ہونے دو۔ لوبی، جس کی سطح اب چمکدار ہوتی ہے، باہر نکال لی جاتی ہے اور زائد الکول (Alcohol) جو اس پر لگا ہوا ہوتا ہے جھٹک کر دور کر دیا جاتا ہے۔ اب لوبی کو پورا خشک کر لینا چاہئے۔ لوبی کو آتشی شیشہ کی ایک ایسی نلی میں رکھو جو لوبی سے چند انچ لمبی ہو اور جس کے دونوں سروں پر دو کاگ لگے ہوں جن میں چھوٹی چھوٹی تنگ سوراخ والی نلیاں داخل کی گئی ہوں۔ اس نلی کا ایک سر ایک آلے کے ساتھ جوڑ دو جس میں کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) پیدا ہوتی ہے اور سلفیورک (Sulphuric) ترشہ میں سے گزر کر مکمل طور پر خشک ہو جاتی ہے۔ جب اس نلی میں سے ہوا خارج ہو جائے تو اسے نرم نرم آنچ دے کر الکول (Alcohol) اڑا دیا جائے۔ تب نلی کو ٹھنڈا ہونے دو بحالیکہ گیس بھی اس میں سے گزرتی ہے۔ بعد ازاں لوبی نکال لو اور احتراقی نلی کے اگلے سرے میں رکھ دو۔ احتراق اسی طریقہ پر عمل میں لایا جا

ہے جس کا قبل ازیں بیان آچکا ہے۔ مگر آکسیجن (Oxygen) کی بجائے ہوا کی رد استعمال کی جاتی ہے۔ یہاں تک کہ تمام ہائیڈروجن (Hydrogen) خارج ہو جاتی ہے، یعنی نلی کے اگلے سرے میں پانی کا بستہ ہونا موقوف ہو جاتا ہے۔ پھر دھاتی تانبے کے پیچے کی مشعلیں بالتدریج بجھا دی جاتی ہیں۔ اور لولبی کو ٹھنڈا ہونے دیا جاتا ہے بحالیکہ ہوا کی رد کی بجائے آکسیجن (Oxygen) کی رد چلائی جاتی ہے۔ آکسیجن (Oxygen) لولبی کے پاس پہنچنے تک لولبی اتنی ٹھنڈی ہو جاتی چاہئے کہ وہ آکسیجن کے ساتھ ترکیب نہ کھا سکے۔ آکسیجن (Oxygen) کی رد اسوقت تک جاری رکھی جاتی ہے جب تک کہ ایک دہکتی ہوئی کچی پوٹاش آلے کے سرے کے سامنے رکھنے پر مشتعل ہو جائے۔ اور ہوا کی رد کو جاری کر کے جیسا کہ پیشتر بیان ہو چکا ہے، احتراقی عمل کی تکمیل کی جاتی ہے۔ اس طرح کی تشریح کے لئے ایسٹ اینیلائیڈ (Acetanilide) ایک موزوں مرکب ہے۔ دیکھو تیاری۔ ۵۲۔

اُن نامیاتی مرکبات کا احتراق جن میں لوئجن اور گندک موجود ہو۔

جب کسی نامی مرکب میں لوئجن یا گندک موجود ہو تو احتمال یہ ہے کہ پوٹاش آلے میں وہ یا تو آزاد حالت میں ہی جذب ہو جائیگے یا آکسیجن (Oxygen) کے ساتھ ترکیب کھا کر۔ اس حالت میں موٹے موٹے کارب آکسائیڈ (Copper oxide) کی بجائے احتراقی نلی میں پگھلے ہوئے لیڈ کرومیٹ

(Lead chromate) کے چھوٹے چھوٹے ٹکڑے استعمال کرتے چاہئیں۔ لوہجوں اور گندک کو سیسہ بکڑے رکھتا ہے، مقدم الذکر کو ہائیڈر (Halide) نمکوں کی صورت میں اور موخر الذکر کو لیڈ سلفیٹ (Lead sulphate) کی صورت میں۔ لیڈ کرومیٹ کے استعمال کرنے میں خاص احتیاط کرنی چاہیے کہ بھٹی کی تپش ضرورت سے زیادہ بلند نہ ہو جائے ورنہ کرومیٹ (Chromate) پگھل کر شیشہ کے ساتھ چمٹ جائیگا اور احتراقی نلی سرد ہونے پر پھٹ جائیگی۔

نائیٹروجن (Nitrogen) (ڈوڈا کا

طریقہ) — اس طریقہ کے بموجب شے زیر امتحان کی ایک تلی ہوئی مقدار، کارب آکسائیڈ (Copper oxide) کے ساتھ، ایسی نلی میں گرم کی جاتی ہے جو کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) سے بھری ہوتی ہے۔ کاربن (Carbon) اور ہائیڈروجن (Hydrogen) سے علی الترتیب کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) اور پانی پیدا ہوتے ہیں۔ اور نائیٹروجن (Nitrogen) جو گیس کی شکل میں آزاد ہوتی ہے کادی یوٹامش کے اوپر جمع کر کے ناپ لی جاتی ہے کادی یوٹامش کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) کو جذب کر لیتا ہے۔

ذیل کے آلات درکار ہیں :-

- (۱) معمولی شکل کی احتراقی بھٹی۔
- (۲) سادہ بناوٹ کی چھٹی سی بھٹی، جیسی کہ

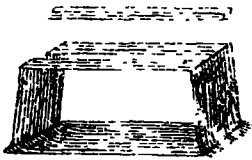
ٹرنڈ والے طریقہ میں فولاد کے کاربن (Carbon) کی تشخیص کے لئے استعمال کی جاتی ہے (دیکھو شکل ۱۱)۔ اس کے ساتھ لوہے کا ایک لٹکر تقریباً ۳۰ سمر (۱۲ انچ) لمبا ہونا چاہیے جو ایسی بلندی پر قائم کیا گیا ہو کہ معمولی ہنسنی مشعل سے گرم کیا جاسکے (۳) ایک احتراقی نلی جو اس نلی سے ذرا لمبی ہو

جو کاربن (Carbon) اور

نائیٹروجن (Hydrogen) کی

تشخیص میں استعمال کی جاتی

ہے۔



(۴) آتش کی

چھوٹی سی نلی جو ۲۵ سے

۲۸ سمر تک (۱۰ سے ۱۱ انچ تک) لمبی ہو اور جس کا ایک سر بند ہو۔

(۵) ایک خمیدہ نلی جس کے وسطی حصہ میں

ایک جوفہ ہو جیسے مقام ۱ پر شکل ۱۳ میں دکھایا گیا

ہے۔ یہ خمیدہ نلی ربڑ کے کاگوں سے، لمبی اور چھوٹی احتراقی

نلیوں کے سروں کے ساتھ جوڑی جاتی ہے۔

(۶) شیف کا درجہ دار، اضونٹ پیمار شکل

(۱۳) — تھوڑا سا پارا پہلے اس کی نلی کے پینڈے

میں نیچے والی بغلی نلی سے لے کر ۵ سے ۶ سمر تک بھر دیا جاتا

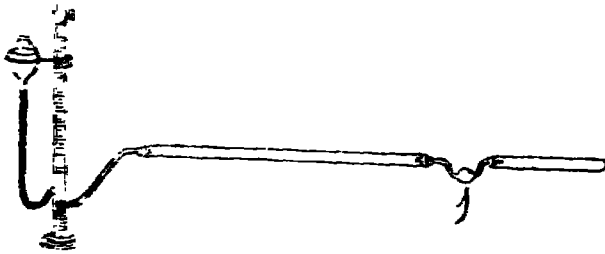
ہے۔ تب پوٹاش کا محلول ($\text{KOH} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$) شیشے کے

حوض میں ڈالا جاتا ہے۔ یہ حوض ایک ربڑ کی نلی کے ذریعہ

سے سیدھے بالائی بغلی بازو کے ساتھ جڑا ہوا ہے۔ حوض

کو آونچا کرنے اور ٹوٹی کو کھول دینے سے یہ نلی بھر جاتی ہے

اور جب ٹوٹی کو بند کر کے حوض نیچے اتار دیا جاتا ہے تو بھیڑ بھری ہوئی رہتی ہے۔ جب یہ ٹلی پوٹاش کے محلول سے بھری جائے تو اس کے پینڈے میں اتنا پارا موجود ہوتا چاہیے کہ وہ خمیدہ بازو سے جو احتراقی ٹلی کے ساتھ جڑا ہوا ہوتا ہے پوٹاش کے محلول کو الگ رکھ سکے۔



شکل ۱۳

(۷) دو صراحیاں ۲۰۰ مکعب سمر اور ۳۰۰ مکعب سمر گنٹاش کی — جن کی گردنیں پچھنی کے شعلے میں رکھ کر ذرا ذرا سی تنگ کر دی گئی ہیں تاکہ احتراقی ٹلی کا سراگردن کے اس تنگ حصہ تک اتر سکے (دیکھو شکل ۱۴)۔ ان ٹریوں میں اچھے کاگ لگے ہوئے ہوتے ہیں۔

(۸) ٹائٹے کی جالی کی ٹوبی ۱۵ سم (۶ انچ) لمبی جو میتھل الکول (Methyl alcohol) سے صاف کر لی گئی ہے جیسے کہ صفحہ ۲۵ پر بیان کیا گیا ہے۔ ٹوبی کو استعمال کرنے سے ذرا ہی پہلے ٹھیک اس وقت صاف کرنا چاہیے جبکہ احتراقی ٹلی بھر کر تیار رکھی گئی ہو۔ کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) کی رو میں ٹوبی کو گرم

کر کے تمام الکوحل (Alcohol) کو اڑا دینے کی ضرورت نہیں ہے۔ اس کو صرف ہوا میں تیزی کے ساتھ جھٹک کر زائد الکوحل (Alcohol) کو نکال دینا ہی کافی ہے۔
(۹) موٹے موٹے کاپر آکسائیڈ (Copper oxide) کی کافی مقدار احتراقی تلی کے دو تہائی حصہ کو بھر دینے کے لئے اور اس کے علاوہ باریک لے ہوئے کاپر آکسائیڈ (Copper oxide) کی مزید مقدار جو تلی کو ۱۰ سے ۱۳ سمر تک (۴ سے ۵ انچ تک بھر دے)۔

(۱۰) تین گنی دی رکابیاں، ۱۰ سے ۱۳ سمر تک (۴ سے ۵ انچ تک) قطر کی کاپر آکسائیڈ (Copper oxide) کو بھوننے کے لئے مختلف ناپ کے ایسے برتن آہن فروش کے ہاں سے مل سکتے ہیں اور دارالتجربہ کی مختلف ضروریات کے لئے کام آتے ہیں۔ مثلاً تیل، جفتہ، دھات جفتہ، یا بالو جفتہ بنانے کے لئے۔

(۱۱) اوسط ناپ کے خافوں والی تانبے کی جالی کا مربع ٹکڑا جو تین گنی برتن کے برابر ہو۔ اس کے کنارے اوپر کو موڑ دئے جاتے ہیں اور ہر احتراق کے بعد باریک کاپر آکسائیڈ (Copper oxide) کو چھان کر موٹے کاپر آکسائیڈ (Copper oxide) سے الگ کرنے کے لئے استعمال ہوتا ہے۔

(۱۲) خالص سوڈیم ہائی کاربونیٹ (Sodium bicarbonate) NaHCO_3 کاسفون جو امونیا (Ammonia) کے لوٹ سے پاک ہو۔

احتراقی تلی کو بھرنا — سب سے

پہلے آسٹروس کی ایک ڈاٹ نلی کے سرے میں اتنی
ڈور تک دھکیلی جاتی ہے
کہ تانبے کی لوہی کے لئے
کافی جگہ بچ رہے۔ تانبے کی
لوہی اچھی طرح سے جھٹی
کے اندر آجانی چاہئے۔ نلی کا
یہ سرا بعد میں اضوٹ پیم
کے ساتھ جوڑ دیا جاتا ہے اور



شکل ۱

بطور امتیاز اس کو اگلا سرا
کہہ سکتے ہیں۔ موٹے کارب آکسائیڈ (Copper oxide) کو
ٹین کی ایک اٹھلی رکابی میں ڈال کر نمبی مشعل پر گرم
کیا جاتا ہے، اور باریک آکسائیڈ (Oxide) کو ایک
اور رکابی میں ڈال کر یاؤ گھنٹہ سے لے کر آدھ گھنٹہ تک گرم
کرتے ہیں۔ اس کے بعد مشعلیں بجھا دی جاتی ہیں۔ اور
آکسائیڈز (Oxides) ابھی وہ گرم ہی ہوتے ہیں کہ
اپنی اپنی تنگ گردنوں والی صراحیوں میں ڈال دیئے جاتے
ہیں۔ صراحیوں کو کاگ لگا کر الگ رکھ دیا جاتا ہے کہ ٹھنڈی
ہو جائیں۔ احتراقی نلی کا بچھلا سرا اب نلی کو افقی وضع میں
رکھ کر موٹے آکسائیڈ (Oxide) والی صراحی کی گردن میں
دھکیل دیا جاتا ہے اور صراحی اور نلی کو آگ کر آکسائیڈ
(Oxide) ڈاٹ پر ڈال دیا جاتا ہے۔ نلی کو تفتہ بیا
دو تہائی تک آکسائیڈ (Oxide) سے بھر دیا جاتا ہے۔
باریک آکسائیڈ (Oxide) والی صراحی میں تفتہ بیا

لے ”ز“ جمع کی علامت ہے۔

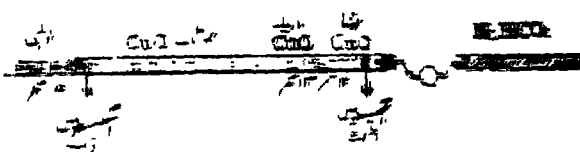
۰.۲ گرام پسلی ہوئی شے { ایسٹ اینیلائیڈ (Acetanilide) } اس تجربہ کے لئے بہت موزوں شے ہے دیکھو تیساری

۰.۲ { ایک نمونہ کی نلی میں سے ڈال کر فرق کے طریق سے تول لی جاتی ہے۔ نمونہ کی نلی میں تقریباً اتنی ہی مقدار موجود ہونی چاہیئے۔ صراحی کو ہلا ہلا کر اس چیز کو باریک آکسائیڈ (Oxide) کے ساتھ اچھی طرح ملایا جاتا ہے۔ اس صراحی کے مافیہ کو احتیاط سے نلی میں موٹے آکسائیڈ (Oxide) کے ادھر، طریق بیان شدہ کے موافق ڈالا جاتا ہے۔ پھر صراحی میں اور موٹا آکسائیڈ (Oxide) ڈال کر خوب ہلاتے ہیں تاکہ بچا بجایا باریک سفوف اس میں سے نکال لیا جائے۔ یہ موٹا آکسائیڈ (Oxide) ابھی اسی طرح نلی میں اس مقدار میں ڈالا جاتا ہے کہ نلی بھٹی کی پوری لمبائی کے برابر بھر جاتی ہے۔ آسبٹوس کی ایک ڈھیلی ڈھیلی ڈاٹ نلی میں دھکیل دی جاتی ہے تاکہ اس کے مافیہ اپنی اپنی جگہ پر قائم رہیں۔ اور نلی کو افقی وضع میں رکھ کر مینر پر تھپکا جاتا ہے تاکہ باریک کاپر آکسائیڈ (Copper oxide) کے اوپر گیس کے جانے کے لئے ایک راستہ بن جائے۔ نلی اب بھٹی میں لٹا دی جاتی ہے۔ بھٹی ذرا آگے کو جھکادی جاتی ہے کہ رطوبت، نلی کے اگلے سرے میں جمع ہو۔ چھوٹی بند نلی میں پسٹا ہوا سوڈیم بائی کاربونیٹ (Sodium bicarbonate) اچھی طرح بھر دیا جاتا ہے اور اس نلی کو بھی افقی وضع میں رکھ کر تھپکا جاتا ہے کہ نلی کی تمام لمبائی کے برابر شے مذکور پر سے ایک اچھا سا راستہ بن جائے۔ یہ نلی چھوٹی بھٹی میں لٹائی جاتی ہے۔ چھوٹی بھٹی بھی آگے کو جھکادی جاتی ہے کہ جو پانی بنے وہ آگے کو بہ جائے۔ بائی کاربونیٹ

(Bicarbonate) دھاتی تلی اور احترق تلی آپس میں جھڑپ تلی کے ذریعہ سے جھڑپ تلی ہیں جیسے کہ بیشتر بیان کیا گیا ہے۔ تاہم یہ بالکل اب مساوات کی حالت سے اور تلی کے اگلے سرے میں ڈالت تک دھکیل جاتی ہے اور سب سے آخر افسوس پیدا اپنی خمیدہ تلی کے ذریعہ سے جھڑپ جاتا ہے تلیوں کی ترتیب اور ان کے ذریعہ شعل سے اور شعل میں دھکے لگائے گئے ہیں۔

احترق — افسوس پیدا کی تلیوں کو دی

جانتی ہے اور حوض کو نیچے لایا جاتا ہے تاکہ وجہ سے تلی کو جتنا خالی کرنا ممکن ہو خالی ہو جائے۔ آگ کے جھڑپ کو چست ملا دے اور ابھی سی شعل کے ساتھ بائی کاربونیٹ (Bicarbonate) کو تلی کے پسندیدہ سرے کے قریب احتیاط سے گرم کرنا



شکل ۲۵

شروع کرو۔ اور دونوں جانب ٹائیل رکھ کر حرارت کو مرکب کر دو۔ یہ تلیوں کے ساتھ (Carbon dioxide) کی ایک تیز رفتار جاری ہو جاتی ہے۔ جب یہ دوسرے پر گرنے لگے تو شعل کو تھمنا پڑے گا کہ دھکیل دو تاکہ ایک لگاتار

اور تیز رو قائم رہے۔ گیس کی رو جتنی تیز ہو اتنی ہی تیزی سے ہوا خارج ہو جاتی ہے۔ کیونکہ گیس ہوا کے استوائے کو اپنے آگے آگے، ایک فشارہ کی طرح، دھکیل کر خارج کر دیتی ہے اور ہوا کو گیس میں نفوذ کر جانے کا موقعہ نہیں ملتا ہے۔ دس دقیقہ بعد مشعلوں کی اس قطار کو جو لوبلی، اور باریک آکسائیڈ (Oxide) سے ۱۰ سم (۴ انچ) کے اندر تک موٹے آکسائیڈ (Oxide) کے نیچے واقع ہے روشن کیا جاسکتا ہے۔ اور پندرہ دقیقہ بعد نلی میں سے جو گیس گزرتی ہے اس کا امتحان کیا جاسکتا ہے۔ رو ذرا صست کر دی جاتی ہے اور حوض کو اٹھا کر اضوٹ پیمائی کی پوٹاش کے محلول سے بھر دی جاتی ہے اور ٹوٹٹی بند کر دی جاتی ہے۔ حوض کو بالترتیب نیچا کرنے سے چند بلبلے درجہ دار نلی میں اوپر چڑھ جائیں گے۔

جس وقت وہ نلی کی چوٹی پر پہنچیں تو یہ بلبلے اس قدر چھوٹے ہو جانے چاہئیں کہ جب وہ چوٹی میں جمع ہو جائیں تو ان کا حجم بالکل ناقابلِ محاظ ہو اور وہ صرف باریک سا جھاگ ہی دکھائی دیں۔ اگر ایسا نہ ہو تو ٹوٹٹی کھول دو اور نلی سے محلول واپس کر لو۔ اور پہلے کی طرح نلی میں سے کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) کی رو گزارتے جاؤ۔ پانچ منٹ کے بعد بھر امتحان کرو۔ ہوا کو خارج کرنے میں

نصف سے زیادہ ہائی کاربونیٹ آف سوڈا (Bicarbonate

of Soda) استعمال نہ کرنا چاہیے۔ جب ہوا خارج ہو جاتی

ہے تو شے زیر امتحان کا احتراق شروع کیا جاتا ہے۔ اضوٹ پیمائی پوٹاش کے محلول سے بھر دیا جاتا ہے۔ ٹوٹٹی بند کر دی جاتی ہے۔ اور حوض اتنا نیچا کر دیا جاتا ہے جتنا کہ

ممکن ہو۔ کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) کی رو سے
سست کردی جاتی ہے مگر اُسے پورے طور پر بند ہی
نہیں کر دینا چاہیے۔ احتراقی نلی کا اگلا سرا اسوقت تک
سرخ حرارت تک پہنچ چکا ہوگا۔ چند اور مشعلیں اب باریک
آکسائیڈ (Oxide) کے دونوں طرف روشن کردی جاتی ہیں۔
آخر الامر باریک آکسائیڈ (Oxide) کی تہ بالتدریج گرم
کی جاتی ہے اور یہ عمل بیشتر اُسی طریق پر چلایا جاتا ہے
جو کاربن (Carbon) اور ہائیڈروجن (Hydrogen) کی تشخیص
کے تحت میں بیان ہو چکا ہے۔ احتراقی نلی میں کمی بیشی ان
گلوبلوں کی رفتار کے لحاظ سے کی جاتی ہے جو اضوٹ پیم
نلی میں اوپر کو گزرتے ہیں۔ یہ رفتار ایسی ہونی چاہیے کہ
گلوبلے آسانی سے گنے جاسکیں۔ جب تمام مشعلیں روشن
کردی جاتی ہیں اور پوری نلی سرخ انگارا ہو جاتی ہے تو شے
زیر امتحان کے اوپر کے ٹائیل بند کر دئے جاتے ہیں۔ گیس
کی رو جلد ہی سست پڑ جائیگی۔ ثقلی نائٹروجن
(Nitrogen) تب احتراقی نلی میں سے اس طرح خارج کی جاتی
ہے کہ بائی کاربونیٹ (Bicarbonate) کے نیچے کا شعلہ
آگے سرکا دیا جاتا ہے۔ جس سے کاربن ڈائی آکسائیڈ
(Carbon dioxide) کی تازہ رو نلی میں کی گیس کو دھکیلتی
ہوئی گزر جاتی ہے۔ احتیاط کرنی چاہیے کہ گیس کی رو مناسب
سے زیادہ تیز نہ ہو جائے۔ نہیں تو پوٹاش کا محلول سیر ہو جائیگا
اور سارے کا سارا حوض میں دھکیل دیا جائیگا۔ مشعلیں اب
بُجھاتی جاسکتی ہیں۔ چند چند دقیقہ کے وقفہ سے اضوٹ پیم
کے اندر مانع کی سطح پڑھ لی جاتی ہے یہاں تک کہ سطح ایک
مقام پر مستقل طور پر ٹھہر جائے اور گلوبلے تمام کے تمام جذب

ہو جائیں۔ تب کاگ کو احتراقی نلی کے اگلے سرے سے پھسلا کر باہر نکال لو اور اس طرح اضوٹ پیا کو الگ کر لو، اور ایک تپش پیا اس کے پہلو میں لٹکا دو۔ مگر کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) کی تو تب تک بند نہ کرو جب تک کہ احتراقی نلی تقریباً سرد نہ ہو جائے۔ اس سے تانبے کی لولی کی چمک برقرار رہتی ہے۔ اور دوبارہ صاف کئے بغیر ایک اور تخمین میں استعمال کی جاسکتی ہے۔

جب اضوٹ پیا کسی ٹھنڈی جگہ ایک گھنٹہ تک رکھ دیا جائے تو حوض کو اُپر اٹھا کر نلی اور حوض کے مایع کی سطحوں کو مساوی کر لو۔ نائیٹروجن (Nitrogen) کا حجم پڑھ لو اور ساتھ ہی تپش اور بار پیا کا دباؤ بھی قلمبند کر لو۔ نائیٹروجن (Nitrogen) کی فی صدی حسب ذیل حساب کی جاسکتی ہے:-

نائیٹروجن (Nitrogen) کا مشاہدہ کیا ہوا حجم ح ہے۔

بار پیا کی بلندی مردوں میں ب ہے۔

تپش ت ہے۔

پودائش کے محلول کے بخارات کا تناؤ جو بغیر کسی قابل لحاظ خطا کے پانی کے تناؤ کے مساوی لیا جاسکتا ہے ف ہے۔

جب °م اور °م کے مے حجم کی تصحیح کی جاتی ہے تو اس کی قیمت حسب ذیل برآمد ہوتی ہے:-

$$ح \times ۲۷۳ \times (ب - ف)$$

$$۷۶۰ \times (ت + ۲۷۳)$$

چونکہ °م اور °م برابہ ایک کعب سمر نائیٹروجن

(Nitrogen) کا وزن ۰.۰۰۱۲۶ گرام ہوتا ہے لہذا

نائیٹروجن (Nitrogen) کافی صدی وزن ذیل کے جملہ سے معلوم ہو جاتا ہے :-

$$\frac{100 \times 0.600124}{و} \times \frac{(ب-ف) \times 243 \times 2}{460 \times (ت + 243)}$$

جس میں شے زیر امتحان کا وزن و ہے -

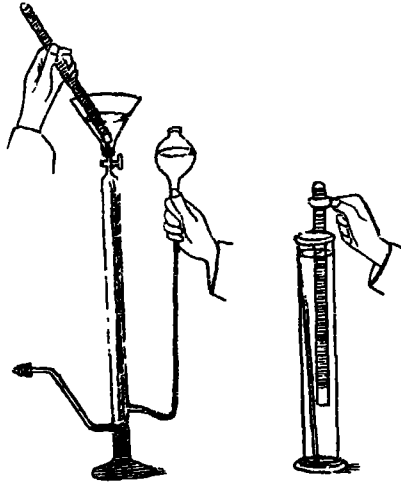
مثال — ۰.۳۰۶ گرام ایسیٹ انیلائیڈ (Acetanilide) سے ۱۸۶۸ مکعب سمر مڑوب N، ۱۷۱۷ اور ۷۵۶ ممر دباؤ پر حاصل ہوا - [۱۷۱۷ ممر پر ف = ۱۷۵ ممر مان کر] -

$$۱۰.۶۵۶ = \frac{۰.۶۱۲۶(۱۷۱۷-۷۵۶) \times ۲۴۳ \times ۱۸۶۸}{۰.۳۰۶ \times ۴۶۰ \times (۱۷ + ۲۴۳)} \text{ فیصدی}$$

ضابطہ C_8H_9ON سے حساب کیا گیا تو $N = ۱۰.۶۳۷$ فیصدی

پلوٹاش کے ہلکے ہوئے محلول پر گیس کو جمع کرنے کے بجائے اکثر ایک ایسا طاقتور محلول استعمال کیا جاتا ہے جس میں پلوٹاش اور پانی کے وزن مساوی ہوتے ہیں۔ اب بخارات کا تناؤ عملی طور پر صفر ہوتا ہے۔ یا ایک اور صورت یہ ہے کہ نائیٹروجن (Nitrogen) ایک ایسی درجہ دار نلی میں جس کو پانی پر کھڑا رکھا جاتا ہے، جمع کی جاتی ہے۔ اس طرح بخارات کا صحیح تناؤ معلوم نہ ہونے سے نتیجہ میں جس خطا کا احتمال ہے اب وہ باقی نہیں رہتا۔ گیس کو نلی میں داخل کرنے کا طریق، فکلٹا میں دکھایا گیا ہے۔ ایک کشادہ قیف کی نلی کو کاٹ کر اس کو ربڑ کی نلی کے ذریعہ اضوٹ بیبا کی چوٹی کے ساتھ

جوڑ دیا گیا ہے۔ قیف کو تب پانی سے بھر دیا جاتا ہے اور اضوٹ پیما کے باہر نکلے ہوئے سرے کو بھی پانی سے بھر دیا جاتا ہے۔ ایک درجہ دار نلی اضوٹ پیما کے سرے پر رکھی جاتی ہے اور ٹوٹٹی کو کھول کر حوض اُپر اٹھایا جاتا ہے



شکل ۱۶

تا کہ گیس نلی میں داخل ہو جائے۔ بعد ازاں نلی کے سرے کو انگوٹھے سے بند کر کے نلی کو پانی کی ایک اُستوانی میں منتقل کیا جاتا ہے۔ اور نلی کو کاغذ کے حلقے میں پکڑ کر اُسکے ماتے کی سطح ٹھیک کی جاتی ہے اور حجم اور تیش کا مشاہدہ کر لیا جاتا ہے۔

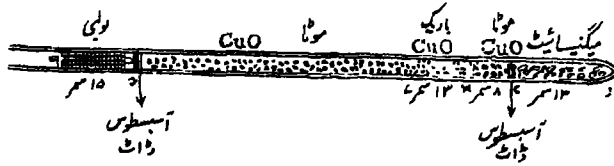
دوسری تخمین شروع کرنے سے پہلے احتراقی نلی

کے مافیہ تار کی جالی کی چھلنی پر ڈال دئے جاتے ہیں۔ جو مین کی ایک طشتری پر دھری ہوتی ہے۔ ہار ایک آکسائیڈ (Oxide) کو چھان کر موئے آکسائیڈ (Oxide) سے مجھا کر لیا جاتا ہے۔ دونوں آکسائیڈز (Oxides) بھونے جاتے ہیں تاکہ جو تاننا سابقہ تھیں میں آکسائیڈ (Oxide) کی تحلیل سے پیدا ہو گیا ہو وہ پھر آکسیجن (Oxygen) کے ساتھ ترکیب کھا جائے۔ اس کے بعد ہار ایک اور موٹا آکسائیڈ (Oxide) اپنی اپنی مخصوص صراحوں میں ڈال دئے جاتے ہیں۔ استعمال شدہ سوڈیم بائی کاربونیٹ (Sodium bicarbonate) نلی سے نکال کر ایک خاص بوتل میں ڈال دیا جاتا ہے۔ اور اس کے عوض نلی میں تازہ بائی کاربونیٹ (Bicarbonate) بھر دیا جاتا ہے۔ اگر طاقستور محلول استعمال نہ کیا گیا ہو تو اضوٹ پیما میں بھی کاوی پوٹاش کا تازہ محلول ڈالا جاتا ہے۔

نائیٹر وجن کی تشخیص دوسرے طریقہ سے
ایک اور طریقہ استعمال کیا جاسکتا ہے جس میں جھوٹی بھٹی اور بائی کاربونیٹ (Bicarbonate) والی نلی کی ضرورت نہیں پڑتی۔ لمبی احتراقی نلی کا ایک سرا بند کر دیا جاتا ہے اور میگنیزائیٹ (Magnesite) کے چھوٹے چھوٹے ٹکڑے اس نلی میں داخل کئے جاتے ہیں اور ہلا کر بند سرے تک پہنچائے جاتے ہیں حتیٰ کہ ان کی تقریباً ۱۳-۱۵ سم (۵-۶ انچ) موٹی تہ بن جاتی ہے۔ آسبسطوں کی ایک ڈاٹ لگا دی جاتی ہے کہ یہ تہ اپنی جگہ میں قائم

رہے۔ اس کے بعد نلی میں علی الترتیب موٹے کاپر آکسائیڈ (Copper oxide) کی ۵ سمر (۲ انچ) موٹی تہ باریک آکسائیڈ (Oxide) کی ایک تہ جس میں شے زیر امتحان ملائی گئی ہوتی ہے، اور پھر ایک آور تہ موٹے کاپر آکسائیڈ (Oxide) کی اور آخر میں تانبے کی لولہی جادے جاتے ہیں۔ نلی کے مافیہ کی ترتیب شکل ۱۷ میں دکھائی گئی ہے۔

اس تجربہ میں بجائے سوڈیم بائی کاربونیٹ (Sodium bicarbonate) کے میگنیشائیٹ ($MgCO_3$) استعمال کیا جاتا ہے۔ اس کو جب گرم کیا جاتا ہے تو اس سے کاربن ڈائی آکسائیڈ ($Carbon\ dioxide$) نکلتی ہے۔ شروع میں میگنیشائیٹ ($Magnesite$) کو نلی کے بند سرے کے قریب سے گرم کر کے ہوا خارج کردی جاتی ہے۔ احتراق کے اختتام کے



شکل ۱۷

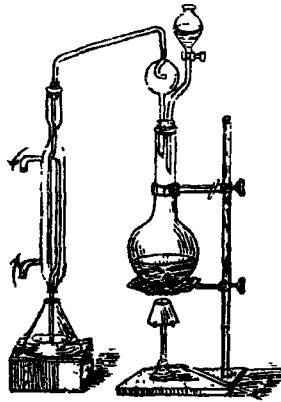
قریب میگنیشائیٹ ($Magnesite$) کو بھر گرم کیا جاتا ہے کہ باقی ماندہ نایٹروجن ($Nitrogen$) بھی پورے طور پر خارج ہو جائے۔ اس طریقے کے نقائص یہ ہیں کہ اول تو سوڈیم بائی کاربونیٹ ($Sodium\ bicarbonate$) کی بہ نسبت میگنیشائیٹ ($Magnesite$) کو زیادہ شدت سے گرم کرنا

ڈیٹا ہے تب کہیں کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) کی تہ کی
نقطتی ہے۔ دوسرے یہ کہ کاہر آکسائیڈ (Copper oxide) کی تہ کی
لبائی کم کردی جاتی ہے۔

کیلڈال کا طریقہ ————— اس طریقہ

میں نامیاتی مرکب کو سلفیورک (Sulphuric) ترشہ کے ساتھ
شدت سے گرم کیا جاتا ہے جس سے نامیاتی مادہ آکسیجن
(Oxygen) کے ساتھ ترکیب کھا جاتا ہے اور نائٹروجن
(Nitrogen) (Ammonium sulphate) امونیم سلفیٹ
(Ammonia) کو میں تبدیل ہو جاتی ہے۔ اس امونیا (Ammonia) کو
کادی سوڈے کے ساتھ کشید کر کے ایک معیاری ترشہ
میں جمع کرتے ہیں اور اس طرح اس کی حجمی
تخمین ہو جاتی ہے۔ تقریباً ۵.۵ گرام شے زیرِ امتحان
ٹھیک تول کر ۱۵ مکعب سمر خالص مرکنز سلفیورک
(Sulphuric) ترشہ اور تقریباً ۱۰ گرام نابیدہ پوٹاسیئم
سلفیٹ (Potassium sulphate) کے ساتھ ایک گول (۵۰)
مکعب سمر کی (بینائی صراحی میں ڈالی جاتی ہے۔ نابیدہ
پوٹاسیئم سلفیٹ (Potassium sulphate) کے استعمال کی غرض
یہ ہے کہ مائع کا نقطہ جوش بلند ہو جائے اور اس سے
آکسیدیشن (Oxidation) میں تیزی ہو۔ یہ صراحی تار کی
جالی پر شکنجہ میں کس دی جاتی ہے۔ اور اس کے نافیہ
کو تیز تیز جوش دیا جاتا ہے یہاں تک کہ مائع جو پہلے
دھندلا ہو جاتا ہے، شفاف اور بیرنگ یا خفیف سا زرد

ہو جائے۔ تحلیل جب مکمل ہو جائے (۱/۲ تا ۱ گھنٹہ میں) تو صراحی کو ٹھنڈا ہونے دیا جاتا ہے اور تب اس کے مافیہ پانی کے ۲-۳ جموں کے ساتھ ہلکائے جاتے ہیں۔ صراحی اب کشید کے آلہ سے، جو شکل ۱۵ میں دکھایا گیا ہے، جوڑ دی جاتی ہے۔ اس میں ربڑ کا ایک دو سوراخ کا گ لگا ہے۔ ایک سوراخ میں ایک تجوڑ دار وصلی داخل



شکل ۱۵

کی گئی ہے تاکہ جو قلی اُچھلے اس

میں ماخوذ رہے۔

وصلی ایک مکثفہ

کے ساتھ جوڑی گئی

ہے۔ مکثفہ کا سرا

ہائیڈرو کلورک

(Hydrochloric)

ترشہ یا سلفیورک

(Sulphuric)

ترشہ کے ۲۵ مکعب

سمر نیم تعدیلی محلول

میں ذرا سا ڈبایا ہوا ہے، جو ایک صراحی یا گلاس میں رکھا ہوتا ہے۔ ایک ٹوٹٹی دار قیف ربڑ کے کاغ کے دوسرے سوراخ میں داخل کیا گیا ہے، جس میں تقریباً ۳۰ گرام کاوی سوڈا، ۶۰ مکعب سمر پانی میں حل کر کے ڈالا گیا ہے۔ مٹی کے مسامدار برتن کے یا گھنٹہ پدار جست کے چند ٹکڑے صراحی میں ڈالے گئے ہیں کہ بیج یک لخت جوش میں آکر کہیں باہر نہ نکل جائے۔ ان تمام آلات

کو مرتب کر لینے کے بعد کاوی سوڈے کا محلول آہستہ آہستہ صراحی میں ڈالا جاتا ہے اور صراحی ہٹائی جاتی ہے۔ البتہ کو تب تیز تیز جوش دیا جاتا ہے حتیٰ کہ امونیا (Ammonia)

کا برآمد ہونا بند ہو جاتا ہے ($\frac{1}{4}$ تا $\frac{3}{4}$ گھنٹہ میں)۔ اس کی تصدیق کے لئے سُرخ لٹمی کاغذ کے ذریعہ کشیدہ کا امتحان کر لیا جاسکتا ہے۔ اگر عملِ ہذا کی تکمیل ہو چکی ہو تو سوڈیم کاربونیٹ (Sodium carbonate) کے نیم تعدیلی محلول کے ساتھ میتھیل (Methyl) نارنجی رنگ کو بطور نمائندہ استعمال کر کے مانع کا معائنہ کر لو۔

مثال۔ ۵۱.۵۱ گرام ایسٹ اینیلائیڈ (Acetanilide) کے لئے ۱۷.۳ مکعب سمر نیم تعدیلی سوڈیم کاربونیٹ (Sodium carbonate) $\frac{N}{2}$ کی ضرورت پڑی:۔

$$۱۷.۳۴ = \frac{۱۰۰ \times ۰.۰۰۶ \times ۷۶}{۰.۵۱۵۱} \quad . \quad ۷۶ = ۱۷۶۳ - ۲۵$$

فیصدی -

لوہجن (کیریشن کا طریقہ)

کیریشن کا طریقہ جو معمولی طور پر استعمال کیا جاتا ہے یہ ہے کہ چیز زیر امتحان کو دُخاندار نائٹریک (Nitric) ترشہ کے ذریعہ سے دباؤ کے تحت میں سلور نائٹریٹ (Silver nitrate) کی موجودگی میں آکسائیڈائز (Oxidise) کیا جاتا ہے۔ اس سے جو سلور ہیلائیڈ (Silver halide) بنتا ہے

تقطیر کے ذریعہ سے علمدہ کر کے تول لیا جاتا ہے۔

ذیل کے آلات درکار ہیں :-

۱۔ موٹی دیوار والی نرم نلی کا ٹکڑا جو تقریباً ۴۵ - ۴۸ سمر (۱۸ - ۱۹ انچ) لمبا ہو۔ اور جس کا اندرونی قطر ۱۲ - ۱۳ سمر ہو اور جس کی دیواریں کم از کم ۲۵ - ۳ سمر موٹی ہوں۔ پوٹاشی آتشی شیشہ کی نلیاں بھی استعمال کی جاتی ہیں۔ اس حالت میں ان کی دیوار کی موٹائی کی قدر کم ہو سکتی ہے۔ نلی کا ایک سرا احتیاط سے گلا کر اس طرح بند کیا جاتا ہے کہ شیشہ کسی جگہ موٹا ہو کر وہاں دانہ نہ بن جائے۔ اگر کوئی دانہ بن جائے تو اسے گرم کر کے نلی میں آہستہ آہستہ چھونکنا چاہئے اور اگر ضرورت ہو تو یہی عمل دوہرانا چاہئے حتیٰ کہ دانہ غائب ہو جائے۔ آتشی شیشہ اور نرم شیشہ کی نلیاں بنی بنائی خریدی جاسکتی ہیں۔ استعمال کرنے سے پہلے نلی کو دھو کر صکھا لینا چاہئے۔

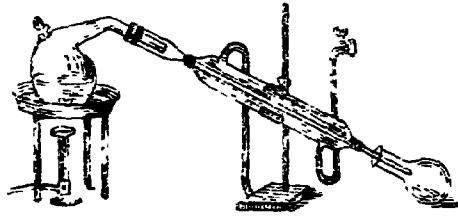
۲۔ تولنے کی تنگ نلی جو ۸ - ۱۰ سمر (۳ - ۴ انچ) لمبی اور ایک طرف سے بند ہو۔ یہ نلی ایسی ہونی چاہئے کہ آسانی سے موٹی دیواروں والی نلی میں داخل ہو جائے۔

۳۔ خالص دُخاندار نائٹریک (Nitric) توشہ جس کی کثافت اضافی ۱.۵ ہو۔ یہ یوں تیار کیا جاتا

ہے کہ مرکنز نائٹریک (Nitric) توشہ (۱۵۰ ملکب سمر) اور مرکنز سلفیورک (Sulphuric) توشہ (۱۵۰ ملکب سمر)

کو ملا کر ایک ریتیر کنٹائش کے قریب سے انہیں کشید کیا جاتا ہے۔ قریب کی گردن کو چمکنی کے شعلے میں پہلے سے خالی جاتا ہے۔ ملاحظہ ہو شکل ۱۹۔ اس طرح خانے میں قائمہ یہ ہے کہ کشید کے دوران میں توشہ اچھل کر گردن

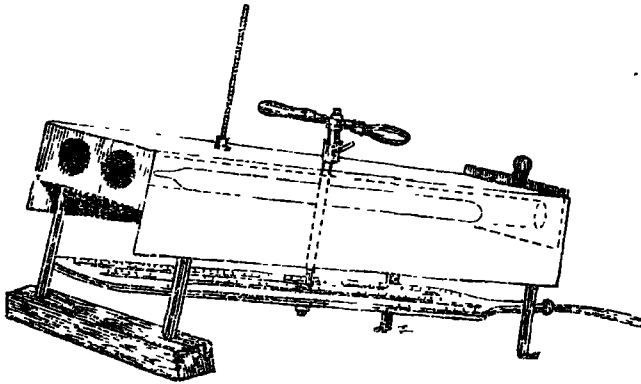
میں آکر جیلی طور پر قابلہ میں چلا نہیں جاتا۔ قریبق بالو جنٹر
پر دہرا جاتا ہے۔ اور مکشہ سے جوڑ دیا جاتا ہے۔



شکل ۱۹

ترشے ایک قیف کے ذریعہ قریبق میں ڈالے جاتے
ہیں اور مٹی کے غیر مجلا برتن کے چند ٹکڑے ان میں
گرا دیئے جاتے ہیں کہ مافیہ یک تخت ابل کر اُچھلنے نہ
پائے۔ ترشہ ایک متوسط شعلے پر سے کشید کیا جاتا ہے۔
جب تقریباً ۱۰ مکعب سمر ترشہ قابلہ میں جمع ہو جائے تو
کشید کا عمل بند کر دیا جاتا ہے۔ اور یہ معلوم کرنے کے
لئے کہ کشیدہ لوہجنوں سے پاک ہے تھوڑا سا کشیدہ
بہت سے مقطر پانی کے ساتھ ہلکایا جاتا ہے اور اس میں
سیلور نائٹریٹ (Silver nitrate) کا حل ٹپکا کر امتحان
کیا جاتا ہے۔ لوہجن سے پاک ہونے کے لئے بالغ
بالکل شفاف رہنا چاہیے۔ اگر اسے گندک کی تشخیص
کے لئے استعمال کرنا ہو تو کشید کئے ہوئے ترشہ کا
ایک تازہ حصہ متذکرہ بالا طریق سے ہلکا لیا جائے اور

اس میں بیریم کلورائیڈ (Barium chloride) کے چند قطرے ڈال کر استحان کر لیا جائے کہ آیا اس میں سلفیورک (Sulphuric) ترشہ تو موجود نہیں۔ اگر ثابت ہو جائے کہ یہ ترشہ خالص ہے تو اسے ڈانڈار بوتل میں بھر کر رکھ لینا چاہیے۔ اگر اس میں کلورین (Chlorine) موجود ہو تو اسے سٹور نائٹریٹ کی چند قطرے پر سے پھر کشید کرنا چاہیے۔ ڈانڈار نائٹریٹ (Nitric) ترشہ کی کثافت اضافی ۵۰ پر تقریباً ۵۰ ہوتی ہے۔ یہ ۹۰ پر اُبلتا ہے اور اس میں تقریباً ۹۰ فیصدی HNO_3 ہوتا ہے۔ اس طاقت کا ترشہ بازار سے بھی خریدا جاسکتا ہے۔



شکل نمبر ۲

نئی بھٹی — اس بھٹی کی بہت سی شکلیں استعمال کی جاتی ہیں۔ جو بھٹیاں لو تھرمائیٹ کی گرم یون بھٹی کے اصول پر باریک سوراخوں سے نکلنے والی گیس

کے شعلوں کے ذریعہ گرم کی جاتی ہیں۔ ان کی تنظیم آسان ہے۔ اور وہ اوجھی پیش تک گرم کی جاسکتی ہیں۔ گیسٹرمان کی بھٹی استعمال کرنے میں بہت سہولت ہوتی ہے۔ ملاحظہ ہو شکل ۲۔

نلی کا بھرنا اور بند کرنا

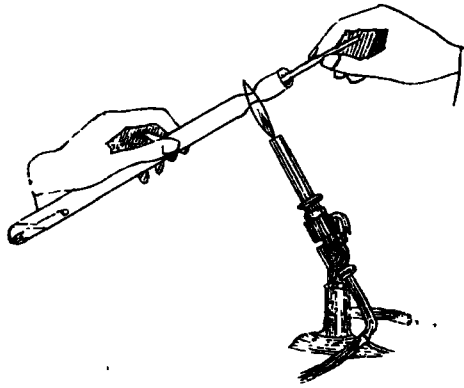
سب سے پہلے ایک لمبی ساق والے کنول قیف کے رستے تقریباً ۵ کلب سمرغ خاندار نائٹریک (Nitric) ترشہ نلی میں ڈالا جاتا ہے۔ اور قیف احتیاط سے باہر نکالا جاتا ہے کہ نلی کی دیواروں کو تر نہ کرے۔ تقریباً ۵۔۵ گرام سلور نائٹریٹ (Silver nitrate) کی قلمیں اس میں ڈال دی جاتی ہیں اور آخر الامر تنگ تولنی نلی جس میں ۰.۲ — ۰.۳ گرام شے



شکل ۲

زیر امتحان ڈالی گئی ہوتی ہے بڑی نلی کے پینڈے تک پھیلا دی جاتی ہے (دیکھو شکل ۲)۔ اس تشخیص میں بروم ایسٹ اینیلائیڈ (Brom acetanilide) { دیکھو تیاری صفحہ ۱۱ } استعمال کیا جاسکتا ہے۔ نلی کا کھلا حصہ اب چمکنی سے بند کیا جاسکتا ہے۔ اس عمل میں کسی قدر احتیاط اور تھوڑا سا سہارہ درکار ہے۔ کھلے سرے کی طرف

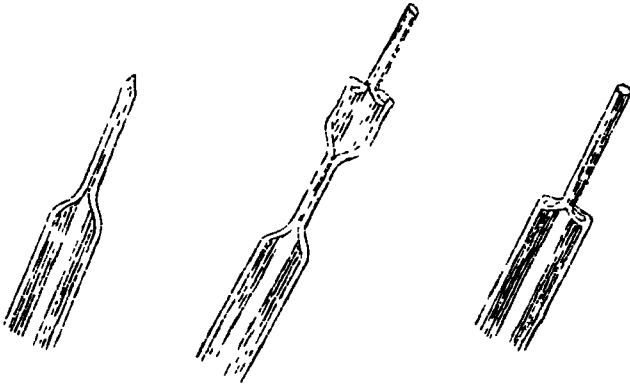
نلی کا تقریباً دو انچ لمبا حصہ ٹچکنی کے دھوئیں دار شعلے میں کئی ایک دقیقہ تک گھما کر بہت ہی آہستہ گرم کیا جاتا ہے۔ پھر بائیں ہاتھ سے نلی کو بیچ میں سے پکڑ کر تقریباً ۴۵° کے زاویہ پر مائل رکھا جاتا ہے (جیسے شکل ۲۲ میں دکھایا گیا ہے)۔ ہوا کی رو آہستہ آہستہ تیز کی جاتی ہے۔ اور نلی کا سر گرم کر کے گھمایا جاتا ہے حتیٰ کہ شیشہ نرم ہونے لگتا ہے۔



شکل ۲۲

ساتھ ہی شیشے کی ایک ۱۳ سمر (۵ انچ) لمبی سلاخ کو دائیں ہاتھ میں پکڑ کر اُس کا سر گرم کیا جاتا ہے۔ تب شیشے کی سلاخ سے شیشے کی نلی کے کنارے اندر کو دبا کر اکٹھے کر لئے جاتے ہیں۔ جیسا کہ شکل ۲۳ میں دکھایا گیا ہے۔ اس کے بعد کا عمل اس بات پر منحصر ہے کہ آیا نرم شیشہ استعمال کیا جا رہا ہے یا آتش شیشہ۔ اگر نرم شیشہ استعمال کیا جا رہا ہو تو ٹچکنی کا شعلہ سجدہ امکان گرم کیا جاتا ہے۔ مگر اس کی لمبائی گھٹا کر تقریباً ۸ سے ۱۰ سمر (۳ سے ۴ انچ) کر لی جانی ہے۔ یہ شعلہ اُس ٹکڑے سے تقریباً ۲ سے ۳ سمر (۱ انچ)

پیچے لگایا جاتا ہے جس سرے پر شیشے کی سلاخ چمٹائی گئی ہے۔ شیشے کی سلاخ کو بطور سہارے کے استعمال کر کے نلی آہستہ آہستہ گھمائی جائے۔ اگر شیشہ یکساں گرم کیا جائے اور باہر کو کھینچا نہ جائے تو اس کا وہ مقام جس پر شعلہ لگ رہا ہے موٹا ہونا شروع ہوتا ہے اور نلی کا اندرونی قطر سکڑ جاتا ہے۔ جب نلی کا ظاہری اندرونی قطر تقریباً ۳ ممر (۱/۸ انچ) تک گھٹ جائے تو نلی جلدی سے شعلے سے باہر نکال لی جاتی ہے۔ اور اس کے موٹے حصہ کو بہت آہستہ آہستہ باہر کو کھینچ کر شعری بنالیا جاتا ہے (دیکھو شکل ۲۲)۔ جب شعری حصہ اس قدر سرد ہو جائے کہ ٹھوس ہونے لگے تو نلی کا زائد حصہ علیحدہ کر کے شعری حصہ بند کر لیا جاتا ہے۔ نلی اب



شکل ۲۵

شکل ۲۲

شکل ۲۳

شکل ۲۵ کی طرح دکھائی دیگی۔ اس کو انتصابی وضع میں رکھ کر ٹھنڈا کیا جاتا ہے۔ اگر نلی آتشی شیشے کی ہو تو اس کو بند کرنے کے لئے اس سے کسی قدر مختلف طریقہ استعمال کیا جاتا ہے۔ جو یہی شیشہ کافی نرم ہو جائے اس کو موٹا نہیں کیا جاتا بلکہ اسے فوراً باہر کو کھینچ کر ایک فراخ شعری نلی تقریباً

۱۔ سمر لہبی بنالی جاتی ہے۔ شعلے کو اس انقباض سے نیچے لٹکا کر اور نلی کو باہر کو کھینچتے کھینچتے شعری نلی اور لہبی کر لی جاتی ہے۔ جب اس کی لمبائی ۲ سے ۳ سمر (انچ) تک ہو جاتی ہے تو اسے شعلے میں گھٹا گھٹا کر موٹا کیا جاتا ہے اور تب زائد حصے کو جدا کر کے اسے بند کر لیا جاتا ہے۔ آتش شیشہ کے ساتھ آکسی کول (Oxy-coal) گیس کے شعلے میں بہت زیادہ آسانی سے عمل ہو سکتا ہے۔ نلی جب سرد ہو جاتی ہے تو اسے نلی بھٹی کی دھاتی اُستوانی میں رکھ دیا جاتا ہے۔ بھٹی کو اور چیزوں سے دور ایسی جگہ رکھنا چاہئے جہاں دھاکے کی صورت میں کوئی خطرہ نہ ہو۔ اسے فرش پر رکھنا چاہئے اور اس کا گھٹلا سرا اُونچا کر کے اس کا رخ دیوار کی طرف کر دینا چاہئے۔ شعری نوک اس دھاتی اُستوانے کے گھٹلے سرے سے ذرا بڑھا کر رکھنی چاہئے جس میں بند کی ہوئی نلی رکھی گئی ہے۔ ایک پیش پیا بھٹی کی چوٹی میں قائم کیا جائے۔ اس پر جو پیش ظاہر ہو بڑی احتیاط کے ساتھ اس کی تنظیم کی جائے۔ قریب مصلحت یہ ہے کہ عمل ہذا صبح کو شروع کیا جائے۔ چار گھنٹوں میں پیش بالتدریج ۱۵۰ سے ۲۰۰ تک بلند کی جائے اور بعد ازاں مزید چار گھنٹوں میں ۲۳۰ مئی تک بڑھائی جائے۔ تب گیس بجھا دی جائے۔ اور لگی صبح تک نلی کو سرد ہونے دیا جائے۔

بند نلی کا کھولنا — لوہے

کے خانہ میں سے نلی تھوڑی سی باہر نکال لی جاتی ہے کہ شعری نوک ۳ یا ۴ سمر باہر نکل آئے۔ تب نوک کو

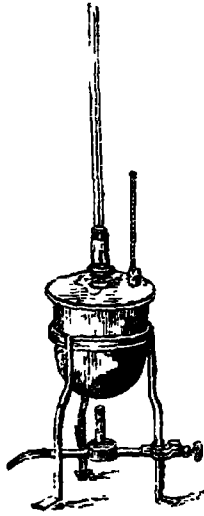
احتیاط کے ساتھ ہنسی مشعلے میں گرم کیا جاتا ہے کہ جو ابلج اس جگہ علی العموم بستہ ہوتا ہے وہاں سے نکل جائے۔ ٹوک تب اتنی گرم کی جاتی ہے کہ شیشہ نرم ہو کر اندر کا دباؤ شیشہ میں سُورخ کر دیتا ہے اور نائٹریس (Nitrons) ابھرے خارج ہوتے ہیں۔ اس عمل کے اختتام سے پہلے کسی وجہ سے بھی نلی کو کھٹی سے باہر نکالنا نہیں چاہیے۔ نلی اب باہر نکال کر کھولی جاتی ہے۔ شعری نلی سے تقریباً ۲ سمر نیچے بڑی نلی کے کشادہ حصے پر ریتی سے ایک گہرا خراش کر لیا جاتا ہے۔ شیشے کی ایک سلاخ کا سر سُرخ انگارا کر کے ریتی کے نشان کو اس سے چھوٹے ہیں۔ اس عمل سے نلی پر ایک شگاف پیدا ہوتا ہے۔ اگر سلاخ کے گرم سرے سے اس شگاف کے آگے آگے نلی کو چھوٹے جائیں تو یہ شگاف نلی کے گردا گرد بڑھتا جاتا ہے۔ نلی کی چوٹی اب آسانی سے علیحدہ کی جاسکتی ہے۔ چونکہ ٹوٹے ہوئے کنائے سے شیشے کے ریزوں کے ترشہ میں گر جانے کا احتمال ہے اس لئے نلی کو افقی وضع میں رکھنا چاہئے اور احتیاط سے سرے کو توڑ کر علیحدہ کر لینا چاہئے۔ جو کوئی ریزہ جدا ہو جائیگا وہ کھلے سرے کے پاس نلی کے پہلو سے چپک جائیگا اور آسانی سے پونچھا جاسکتا ہے۔ اب نلی کے مافیہ جن میں سلور ہلایڈ (Silver Halide) موجود ہوتا ہے، پانی کی تھوڑی تھوڑی مقدار (یعنی چند مکعب سنتی میٹر) ایک ایک وقت نلی میں ڈال کر احتیاط سے ہلکائے جاتے ہیں۔ اور ایک گلاس میں ڈال لئے جاتے ہیں۔ بعد ازاں یہ آمیزہ گرم کرتے جوش میں لایا جاتا ہے۔ چاندی کا مرکب ایک تقطیری آلہ میں منتقل کیا جاتا ہے۔

اور گرم پانی سے دھو کر سِلور نائٹریٹ (Silver nitrate) سے بالکل پاک کر دیا جاتا ہے۔ تقطیری کاغذ تب ایک بھاپ تنور میں خشک کیا جاتا ہے۔ اور چاندی کا نمک تولا جاتا ہے۔ تقطیر کرنے اور سِلور سیلائڈ (Silver halide) کو تولنے کا ایک آسان طریقہ اور زیادہ صحیح طریقہ یہ ہے کہ ایک سُورخدار کٹھالی یا گوجی کٹھالی استعمال کی جائے۔ تقطیری کاغذ کا ایک ایسا قرص مناسب کا گبرے کے ذریعہ کاٹ لیا جاتا ہے جو اس کٹھالی کے پینڈے میں درست بیٹھ جائے۔ ایک وکٹر نائیری پون جتنر

(دیکھو شکل ۲۶) ۱۴۰° سے ۱۵۰° تک، یہاں تک گرم کیا جاتا ہے کہ اس کی تپش مستقل رہتی ہے۔ اور قرص مع کٹھالی اس پون جتنر میں خشک کر لیا جاتا ہے۔ یہ پون جتنر تائیپے کا ایک پیرین دار برتن ہے جو ایک تپائی پر قائم کیا گیا ہے۔ مستقل نقطہ جوش والا ایک مائع بیرونی پیرین میں ڈالا جاتا ہے۔ اور بخارات ایک ایسے متراج عمودی مکشفہ یا نلی کے ذریعہ سے بستہ کئے جاتے ہیں جو برآمد نلی کے ساتھ جوڑے جاتے ہیں۔ کٹھالی اندر رکھ کر ڈھانک دی جاتی ہے۔ ایک چھوٹا سا سُورخ ہوتا ہے جس میں سے ہوا اندرونی برتن میں جاتی ہے اور اس کے جواب کا ایک برآمدی سُورخ سریش میں موجود ہوتا ہے۔ اس تجربہ میں اینیلین (Aniline) جس کا نقطہ جوش ۱۸۲° ہے بیرونی پیرین میں استعمال کی جاسکتی ہے۔ گوجی کٹھالی کو تول کر ایک تقطیری صُراحی کے ساتھ ترتیب دیتے ہیں اور سِلور سیلائڈ (Silver halide) کو تقطیر

عملی نامیاتی کیا

۵۲ ایک اور طریقہ (پیرا اور شیف کا طریقہ)



سے علیحدہ کر کے
پمپ پر دھولیتے
ہیں۔ پھر کٹھالی
کو ہوا جنتر میں
(پگھلنے تک)
گرم کرتے ہیں حتیٰ
کہ اس کا وزن
مستقل ہو جاتا
ہے۔ تب اس کو
قول لیتے ہیں۔
نتیجہ، لوئجن کی
فی صدی میں
حساب کیا جاتا
ہے۔

شکل ۲۲

مثال — بروم ایسٹ اینیلائیڈ (Bromacetanilide)
سے ذیل کا نتیجہ حاصل ہوا:۔

۱۵۱ گرام سے ۱۱۳۲ گرام AgBr حاصل ہوا۔

$$= \frac{100 \times 80 \times 0.1132}{188 \times 0.151} = 36.51 \text{ فیصدی}$$

C_8H_5BrNO سے حساب کیا تو

$Br = 36.38$ فی صدی۔

ایک اور طریقہ (پیرا اور شیف کا طریقہ) —

Schiff اور Piria

بعض چیزیں ایسی ہیں جو حالات مذکورہ بالا کے تحت میں دُخاندار نائٹریک (Nitric) ترشہ سے غیر مکمل طور پر تحلیل ہوتی ہیں۔ لہذا نتائج بہت ہی پست حاصل ہوتے ہیں۔ ایسی صورتوں میں ذیل کا طریقہ استعمال کیا جاسکتا ہے زیر امتحان شے پلاٹینم (Platinum) کی ایک بہت ہی چھوٹی کٹھالی میں تولی جانی ہے۔ تب اس کٹھالی میں نابیدہ سوڈیم کاربونیٹ (Sodium carbonate) (۱ حصہ) اور خالص پے ہوئے انجھے چوڑے (۴ سے ۵ حصہ تک) کا آمیزہ بھر دیا جاتا ہے۔ زان بعد یہ کٹھالی ایک کلاں تر کٹھالی میں اُلٹ کر رکھ دی جاتی ہے اور ان دونوں کٹھالیوں کی درمیانی فضا سوڈیم کاربونیٹ (Sodium carbonate) اور چوڑے کے اسی آمیزہ کے ساتھ بھر دی جاتی ہے۔ بڑی کٹھالی اب گرم کی جاتی ہے، پہلے تو پھکنی کے جھوٹے سے شعلے کے ذریعہ اور پھر زیادہ تر شدت کے ساتھ، حتیٰ کہ یہ مادہ سُرخ انگارا ہو جاتا ہے۔ مافیہ کو تب سرد ہونے دیا جاتا ہے اور ہلکائے ہوئے نائٹریک (Nitric) ترشہ کی بڑی افراط میں حل کیا جاتا ہے۔ یہ پیر آہستہ آہستہ ڈالنی چاہیے اور ترشہ کو سرد رکھنا چاہیے۔ اس کے بعد لوخن کو سلور نائٹریٹ (Silver nitrate) کے ذریعہ مرسوب کر کے معمولی طریق سے اس کی تخمین کر لی جاتی ہے۔

گندک (کیوئٹس کا طریقہ)

یہ عمل درحقیقت وہی ہے جو لوخنوں کی تشخیص کے تحت میں (صفحہ ۴۴ پر) بیان ہو چکا ہے۔ مرکب زیر امتحان ایک

بندلی میں ڈکاندار نائٹریک (Nitric Oxidise) کیا جاتا ہے، مگر سیلور نائٹریٹ (Silver Nitrate) کے مٹانے کے بغیر جو سلفیورک (Sulphuric Barium sulphate) ترشہ پیدا ہوتا ہے اس کو بیروتر سفید (Diphenylhydrazine) کی شکل میں مٹوب کر کے پس یہ ہوتا ہے۔ ترشہ اور نمبو امکان تھے، مثلاً ڈائی فینل تھائیو یوریا جس کا بہ ان تیامو میں پچھا جاتا ہے، فی مقداروں میں لٹے جاسکتے ہیں اور پانی کو بند کرنے اور گرم کرنے کا عمل وغیرہ ٹھیک اسی طور سے کیا جاتا ہے۔ پس یہ دو تجربوں کے متعلق بیان ہوا ہے۔ گرم کرنے کے بعد پانی کے ذریعہ حصار سے پانی کے ساتھ بکھٹے ہوتے ہیں۔ پانی سے بکھرا کر ایک گلاس میں لے جاتے ہیں۔ درجہ حرارت ہوتا تو مقطر کر کے، شیشے کے برتنوں سے پس پانی کر دیا جاتا ہے اور تقطیری کاغذ کو اچھی طرح گرم پانی سے دھویا جاتا ہے اور مقطر کو پانی کے ساتھ ملا کر درجہ حرارت کم کر دیا جاتا ہے۔ مائع نقطہ جوش بہت کم ہوتا ہے۔ درجہ حرارت کم کر کے (Barium chloride) کے خورے سے پس سسروں کا محلول اس میں ملا دیا جاتا ہے۔ جھوٹے سے شیشے پر لگاتار گرم کرنے سے مائع خفایا ہوتا ہے۔ درجہ حرارت پیچھے ہٹ جاتا ہے۔ اب بیریم کلورائیڈ (Barium chloride) کے محلول کا ایک اور مقطر ہونے سے یہ پتہ لگ جاتا ہے کہ ثبوت مکمل ہو گئی ہے یا نہیں۔ مائع کو تب معمولی تفت میں سے مقطر کر کے بیریم سلفیٹ (Barium sulphate) کے پس کو معمولی طریق سے گرم پانی سے دھوتے ہیں، پھر اس کو خشک کر کے تول لیتے ہیں۔

مثال - ڈائی فینیل تھائیو یوریا (Diphenylthiourea) سے ذیل کا نتیجہ حاصل ہوا:—

۰.۱۲۵۱۸ گرام سے ۰.۲۶۳۸ گرام Ba SO_4 حاصل ہوا۔

$$= \frac{100 \times 32 \times 0.2638}{233 \times 0.12518} = 17.39 \text{ فی صدی}$$

$\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}$ سے حساب کیا تو $\text{S} = 17.50$ فی صدی۔

وزن سالمہ کی تخمین

آووگیڈرو کے گلیہ کے رو سے تمام گیسوں کے مساوی جموں میں، مشابہ حالات کے تحت، سالموں کی تعداد مساوی ہوتی ہے۔ بنا بریں گیسوں کے مساوی جموں کے وزنوں میں یا ان کی کثافتوں میں جو نسبت ہے وہی ان کے سالموں کے وزنوں کی نسبت ہے۔ اگر کثافتیں ہائیڈروجن (Hydrogen) کو اکائی تسلیم کر کے، اس کی کثافت کے ساتھ مقابلہ کی جائیں تو نسبت

$$\frac{\text{وزن}}{\text{کثافت}} = \text{ک}$$

(جس میں کثافت اور دہ علی الترتیب زیر امتحان شے اور ہائیڈروجن (Hydrogen) کے مساوی جموں کے وزن ہیں)۔ زیر امتحان شے کے وزن سالمہ کو ہائیڈروجن (Hydrogen) کے سالمہ یا دو جوہروں کے مقابلہ میں تعبیر کریں، یا نصف وزن

سالہ کو ہائیڈروجن (Hydrogen) کے ایک جوہر کے مقابلہ میں۔ بنا بریں مشاہدہ شدہ کثافت کو دو سے ضرب دے لینا چاہیے تاکہ ہائیڈروجن (Hydrogen) کے ایک جوہر کے مقابلہ میں وزن سالہ حاصل ہو جائے۔

طریقہ کثافت بخارات (وکسٹر مائیکر کا طریقہ)

— یہ طریقہ جو ایسی چیزوں کے لئے استعمال کیا جاتا ہے جو تحلیل کے بغیر بخارات بن جاتی ہیں، وکسٹر مائیکر کا ہٹائی ہٹائی کا طریقہ کہلاتا ہے۔ اس طریق میں شے زیر امتحان کا ایک معلومہ وزن، ایک ایسی مستقل تپش پر جو کم از کم ۲۰۰° C۔ اس شے کے نقطہ جوش سے اونچی ہو، ایک خاص شکل کے آلہ میں تیز تیز بخیر کیا جاتا ہے۔ آلہ اس قسم کا ہوتا ہے کہ جو ہوا بخارات سے ہٹائی جاتی ہے جمع کر کے ناپ لی جا سکتی ہے۔ اس طرح معلومہ حالات کے تحت معینہ وزن کی زیر امتحان شے کا حجم دریافت ہوتا ہے۔ اور ان مقدمات سے کثافت کا حساب کر لیا جاتا ہے۔ ذیل کے آلات درکار ہوتے ہیں:—

۱۔ وکسٹر مائیکر کا آلہ، جیسا شکل ۲ میں دکھایا گیا ہے، شیشے کے، ایک تنگ ساق والے، لمبے جوہنے اور ایک شعری بغلی نلی پر مشتمل ہے۔ اس کے ساتھ ایک خوب ٹھیک بیٹھ جانے والا رڈر کا کاگ مہیا ہوتا ہے جس کو دبا کر ساق کے کھلے سرے میں آسانی سے چسٹ بٹھا سکتے ہیں۔ یہ آلہ ٹین یا تانبے کے ایک بیرونی پیرین

کے اندر شکنجہ میں کسا جاسکتا ہے اور پیرہن میں ایک ایسا

مالج جو مطلوبہ

تپش پیدا کر سکے

ڈال دیا جاتا ہے۔

شکل ہذا میں یہ

سپیرہن شفاف

دکھایا گیا ہے۔

۲۔ ہوف

مان کی نشیںیاں

— اگر زیرِ امتحان

شے مالج ہو تو

یہ ڈاٹ والی

ایک چھوٹی سی

غشی میں جسے

ہوف مان کی

غشی کہتے ہیں

ڈالا جاتا ہے

(دیکھو شکل ۲۸)۔

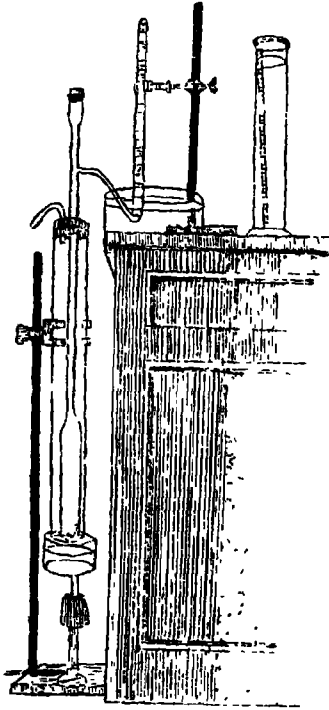
سوکھی غشی بعد

ڈاٹ کے احتیاط

سے تولی جاتی

ہے اور تب اس میں وہ مالج ایک ایسی غلی کے راستے

ڈالا جاتا ہے جسے کمپنچر ایک فران شعری غلی بنا لیا ہوتا ہے۔



شکل ۲۷



پھر ڈاٹ لگا کر نلی کو دوبارہ
تولا جاتا ہے۔ شیشی میں تقریباً
۱۰۰ گرام زیر امتحان شے ہونی
چاہیئے۔

۳۔ تنگ درجوں دار
نلی جس کی گنجائش ۵۰ کعب
سم ہو اور جو کعب سم کے عشری

شکل ۲۸

حصوں میں منقسم ہو۔
۴۔ بڑا سا قلمانے کا بوتل جو کیسی لگن کا کام دے۔
۵۔ لمبی اور فراخ اُستوانی جس میں درجوں دار نلی
پانی میں ڈبوئی جاسکے۔

۶۔ بننی مشعل معہ چینی۔
یہ آلات شکل ۲۹ میں جس طرح بتایا گیا ہے، مرتب
کئے جاتے ہیں۔ وکٹر ٹیمپر کے آلہ کے اندر شیشے کی ایک
لمبی سی نلی کے ذریعہ جو جوفہ کے پینڈے تک پہنچتی ہے،
ہوا پھونکی جاتی ہے تاکہ آلہ بخوبی خشک ہو جائے۔ ٹھوڑی سی
صاف خشک ریت، جو قبل ازیں ایک کٹھالی میں ڈال کر گرم
کر لی ہوتی ہے یا اسپٹوس کی ایک گدی، نلی کے
پینڈے میں رکھ دی جاتی ہے تاکہ جب ہوف مان کی شیشی
اس میں گرائی جائے تو اس کے گرنے کا زور کم ہو۔ بیرونی
پیرہن کا جوفہ پانی سے دو تہائی بھرا جاتا ہے۔ اور ہٹاؤ کا
آلہ اس کے اندر شکنجہ میں کس دیا جاتا ہے اس طرح کہ وہ
تقریباً اربع کو چھوتا رہے۔ آلہ اور پیرہن کو ایسی بلندی پر

ترتیب دینا چاہئے کہ شعری بنگلی نلی قلمانے کے برتن میں جو مینر پر دھرا ہوتا ہے پانی میں ڈوبی رہے۔ درجوں دار نلی پانی سے بھر کر قلمانے کے برتن میں پانی کے اندر ٹکنجہ میں کس کر رکھ دی جاتی ہے۔ جب تک اس کی ضرورت نہ پڑے یہ وہیں رہتی ہے۔ شغل، جو چینی کے ذریعہ ہوا کے جھونکوں سے محفوظ کی گئی ہوتی ہے، بیرونی پیرہن کے نیچے روشن کر دی جاتی ہے۔ اور ہٹاؤ کے آلے کا بسرا کھلا چھوڑا جاتا ہے۔ ایک پھٹا ہوا کاگ جس میں شیشے کی ایک خمیدہ نلی داخل کی ہوتی ہے پیرہن کے کھلے سرے میں ڈھیلا بٹھا دیا جاتا ہے تاکہ بھاپ اس راستہ خارج ہو جائے۔

اس اثناء میں کہ پانی استقلال سے نہ کہ مناسب سے زیادہ شدت کے ساتھ جوش کھا رہا ہو زیر امتحان شیشے تول لی جاتی ہے۔ کلورن فارم (Chloroform) جس کا نقطہ جوش 61° ہے یا خالص اور خشک ایتھر (Ether) جس کا نقطہ جوش 34° ہے (دیکھو تیاری ص ۳۴) اس تجربہ میں استعمال کیا جاسکتا ہے۔ کیونکہ ان کے نقاط جوش پانی کے نقطہ جوش سے خاصے نیچے ہوتے ہیں۔ شیشی اور مایع کو داخل کرنے سے پہلے آلہ کا امتحان کرنا چاہیے کہ آیا تپش مستقل ہے یا نہیں۔ عموماً اچھٹہ تک جوش دینا کافی ہے۔ ربڑ کا کاگ لگا دو اور ایک یا دو دقیقوں تک دیکھو آیا کوئی بلبلا خارج ہوتا ہے کہ نہیں۔ اگر خارج نہ ہوتا ہو تو درجوں دار نلی کو سرکا کر بنگلی نلی کے اوپر قائم کر دو اور ایسی احتیاط سے ربڑ کا کاگ نکال لو کہ شعری نلی کے راستے پانی آلہ کی ساق کے اندر گھس نہ آئے۔ ہوف مان کی

بوتل کا ڈاٹ نکال کر بوتل کو آلہ میں گرا دو اور ربڑ کا کاگ فوراً لگا دو۔ بہت ہی جلد ہوا کے مبلبلوں کی ایک رد درجوں دار نلی میں چڑھنے لگیگی۔ جب ایک یا دو دقیقہ کے بعد مبلبلے بند ہو جائیں تو آلہ میں سے ربڑ کا کاگ نکال لو اور مشعل کو بجھا دو۔ درجوں دار نلی کا کھلا منہ انگوٹھے سے بند کر کے نلی پانی کی بڑی استوانی میں رکھ دی جائے۔ نلی کے ساتھ ایک تپش پیمار رکھ دو اور نلی کو چم لگھٹہ تک پانی میں رہنے دو۔ پھر اس درجوں دار نلی کو اٹھا لو اور کاغذ کے ایک حلقے میں اسے پکڑے رکھ کر اس کے اندر اور باہر کی پانی کی سطحوں کو برابر کر لو۔ حجم کو پڑھ لو اور تپش اور بار پیمائے دباؤ کو قلمبند کر لو۔

کثافت کا حساب حسب ذیل کیا جاتا ہے :-
اگر حجم ہو، تپش، بار پیمائے کا دباؤ، اور
ف پانی کے بخارات کا تناؤ ت پر ہو تو صحیح جسم
اس ضابطہ

$$\frac{C \times (B - F) \times 243}{(243 + T) \times 460}$$

سے معلوم ہو جاتا ہے۔
اگر اس حجم کو ایک کعب سمر ہائیڈروجن (Hydrogen) کے وزن یعنی ۹.۰۰۰۰۰ سے ضرب دیں تو ہائیڈروجن (Hydrogen) کے اتنے ہی حجم کا وزن دریافت ہو جاتا ہے جتنے جسم میں تجویر شدہ شے موجود ہے۔ اس وزن سے کثافت ک = $\frac{\text{وزن}}{\text{حجم}}$ حاصل ہو جاتی ہے۔

مثال - ذیل کا نتیجہ ایتھر (Ether) کے ساتھ حاصل

ہوا تھا :-

۱۱۴۶ گرام ایتھر (Ether) سے ۱۱ اور ۷۵۲ مہر
دباؤ پر ۳۶ و ۳ مکعب سمر حاصل ہوئے۔ ۱۱ پر ۱۰ = ۱۰ مہر

$$۰.۰۰۳۰۶ = \frac{۰.۰۰۰۰۹ \times ۲۷۳ \times (۱۰ - ۷۵۲) \times ۳۶ و ۳}{۲۸۴ \times ۷۶۰}$$

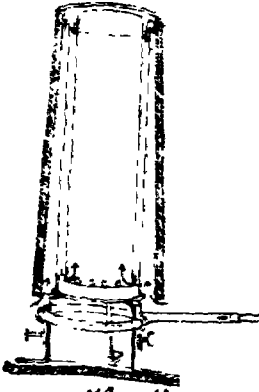
$$۳۷۶۴ = \frac{۰.۱۱۴۶}{۰.۰۰۳۰۶}$$

$C_4H_{10}O$ سے حساب کیا تو ک = ۳۷

اگر بلند تر نقطہ جوش والی چیزیں بخیر کرنی ہوں تو
بیرونی پیرین میں یانی کی بجائے حسب ضرورت بلند تر
نقطہ جوش والے اور مایعات ڈالے جاتے ہیں۔ مثلاً زائی لین
(Xylene) جس کا نقطہ جوش ۱۴۰ ہے، اینیلین
(Aniline) جس کا نقطہ جوش ۱۸۲ ہے، ایتھل بنزوئیٹ
(Ethyl Benzoate) جس کا نقطہ جوش ۲۱۱ ہے، ایل بنزوئیٹ
(Amyl Benzoate) جس کا نقطہ جوش ۲۶۰ ہے، ڈائی
فینیل امین (Diphenylamine) جس کا نقطہ جوش ۳۱۰ ہے
وغیرہ وغیرہ۔ مگر ۶۰۰ تک مستقل حرارت حاصل کرنے کے
لئے، ایتھر مائیری پون جنٹر (دیکھو شکل ۲۹) استعمال کرنا
زیادہ سہولت بخش ہوتا ہے۔ یہ آلہ تین ہم مرکز منلزی
استوانیوں پر مشتمل ہے جن میں سے بیرونی استوانی پر
غیر موصل مادہ کا استرچڑھا ہوا ہوتا ہے۔ ان کو اس طرح
مرتب کیا گیا ہے کہ ایک حلقہ نا حرکت پذیر مشعل سے
گرم ہوا آتی ہے، ان دو بیرونی استوانیوں کے مابین گزرتی

ہے (جن کی تراشیں شکل ہذا میں دکھائی گئی ہیں) اور مرکزی استوائی کے پینڈے تک پہنچتی ہے۔ اس استوائی میں یہ گرم ہوا گول سوراخوں کے ایک حلقے میں سے داخل ہوتی ہے۔ اس پیچدار راستہ سے گزرنے میں فائدہ یہ ہے کہ گرم ہوا بالکل تیل مل جاتی ہے اور اس کی تپش ہر جگہ مساوی ہوتی ہے۔ ہٹاؤ کے آلے کا جوہ اندرونی استوائی میں شکنجہ میں کس دیا جاتا ہے اور ایک تپش پیماس اس کے پہلو میں قائم کیا جاتا ہے۔

پون جنٹر کو تقریباً ۲۴۰ تپش پر پہنچا کر تازہ مقطع اینیلین (Aniline) کے بخارات کی کثافت تخمینہ کی جاسکتی ہے۔ واضح ہو کہ اس کا نقطہ جوش ۱۸۲° ہے۔ شعلے کو اوجھل کر کے سے یا متحرک حلقہ نما شعلے کا مقام بدلنے سے تپش گھٹائی جاسکتی ہے۔



شکل ۲۹

مثال - ۰.۵۱۲۲۹ اینیلین (Aniline) سے ۵.۵ اور ۷۵.۰ مہر پر ۳۱ کعب سمر حاصل ہوئے۔

$$ک = ۵۵۸۷$$

۴۶.۵ سے حساب کیا تو ک = ۴۶.۵

برف نمائی طریقہ یا نقطہ انجماد کا

طریقہ (رائول کا طریقہ) — اگر کسی مائع کی مساوی مساوی مقداروں میں مختلف اشیاء کے ایسے وزن حل کئے جائیں جو اُن اشیاء کے سالمی وزنوں کے متناسب ہوں تو اُس مائع کا اصلی نقطہ انجماد مساوی درجے پست ہو جاتا ہے۔ یہ حقیقت پہلے پہل رائول نے دریافت کی تھی۔ بعد ازاں فانت ہوف نے اس حقیقت کی نظری دلائل سے تصدیق کی مگر اس قاعدہ کا اطلاق اُن شکلوں اور ترشوں وغیرہ پر نہیں ہوتا جو بعض محلول میں فرق پذیر ہو جاتے معلوم ہوتے ہیں اور نہ اُن اشیاء پر ہوتا ہے جو محلول ہو کر سالمی اجتماع بناتے ہیں یعنی وصال پذیر ہو جاتی ہیں۔ برف نائی طریقہ اسی حقیقت پر منحصر ہے۔ فرض کرو کہ ایک مجل کے علیحدہ علیحدہ ۱۰۰، ۱۰۰، ۱۰۰ گراموں میں مختلف اشیاء کے ۱، ۲، ۳ اور ۴ گرام حل کرنے سے اس کا نقطہ انجماد ۹ پست ہو گیا تو ان اشیاء کے سالمی وزن علی الترتیب ۱:۲:۳:۴ کی نسبتوں میں ہونگے۔ ان نسبتوں کو صحیح صحیح سالمی وزنوں میں تحويل کرنے کے لئے ان عددوں کو ایسے سر کے ساتھ ضرب دینا ہوگا جو مجل مستعمل کی نوعیت پر منحصر ہوتا ہے۔ یہ سر، معلوم سالمی وزنوں والی اشیاء کے ذریعہ تجربہ دریافت کر لیا جاسکتا ہے یا حرقوائی مقدمات سے حساب کر لیا جاسکتا ہے۔

اگر شے کا وزن و ہو اور مجل کا وزن و، نقطہ انجماد کا نزول ن اور س وہ سر جو معیاری حالات کے لئے

دیکھو فانت ہوف کی طبیعی کیمیا کی کتاب الوقت فصل ۱ صفحہ ۲۸
اوسٹ والڈ کا عام کیمیا کا خاکہ، فصل ۶ صفحہ ۱۳۹
جے واکس کی فہید طبیعی کیمیا، فصل ۱۸ صفحہ ۱۶۶

لے Raoult لے Van't Hoff لے Ostwald

اس محل کے لئے تخمین کیا گیا ہو، یعنی شے کے اس وزن کے لئے تخمین کیا گیا ہو جو محل کے ۱۰۰ گراموں میں اُنزول پیدا کرتا ہے تو وزنِ سالمہ اس ذیل کے جملہ سے حاصل ہوتا ہے:-

$$\text{س} = \frac{۱۰۰ \text{ اس و}}{ن}$$

بعض معمولی محلولوں کے لئے س کی قیمتیں بعد اُن کے انجمادی نقطوں کے ذیل کی جدول میں دی گئی ہیں:-

نقطہ انجماد	قیمت س	پانی
۱۸۵۵	۰	ٹائیٹرو بنزین (Nitrobenzene)
۷۰۶۰	۳۵	بنزین (Benzene)
۵۰۶۰	۴۵	ایسٹک (Acetic) ترشہ
۳۹۶۰	۱۷	فینول (Phenol)
۷۲۶۰	۴۰	بی۔ ٹولوئیڈین (P. Toluidine)
۵۱۶۰	۴۲.۵	

یہ یاد رہے کہ ٹائیٹرو بنزین (Nitro benzene) 'فینول (Phenol) اور ایسٹک (Acetic) ترشہ نم گیر ہوتے ہیں۔

ذیل کے آلات درکار ہیں:-

بیکمان کا نقطہ انجماد کا آلہ — اس آلہ کی صورت، شکل میں دکھائی گئی ہے۔ یہ شے کاٹاؤں ہے جو دھاتی پشت میں کھڑا ہے اور جس کے ساتھ

ایک ہلانی ہیا کی گئی ہے۔ فالوس کے ڈھکنے میں ہلانی کے داخل کرنے کے لئے ایک فراخ جھری ہے، اور ایک فراخ استحانی نلی کو پکڑا رکھنے کے لئے مدور شکاف ہے جس میں مچھلی لگی ہے۔

فراخ نلی کے اندر تنگ نلی ہے جو کاگ کی مدد سے اپنی جگہ میں تھمی ہوئی ہے۔ تنگ نلی کے ساتھ بعض اوقات بغلی نلی لگا دی جاتی ہے جس کے راستے زیر امتحان شے داخل کی جاسکتی ہے۔ مگر اس بغلی نلی کا ہونا ضروری نہیں۔ تنگ نلی کے لئے بھی ایک ہلانی ہیا ہوتی ہے۔ آلہ کیساتھ

ایک بیکمانی

پیش پیا ہوتا ہے

جو کاگ میں قائم

کیا جاتا ہے۔

اس کا جوفہ نلی

کے پینڈے کو

تقریباً مس کرتا

ہے۔ کاگ کے

پہلو میں ایک

فراخ جھری ہلانی

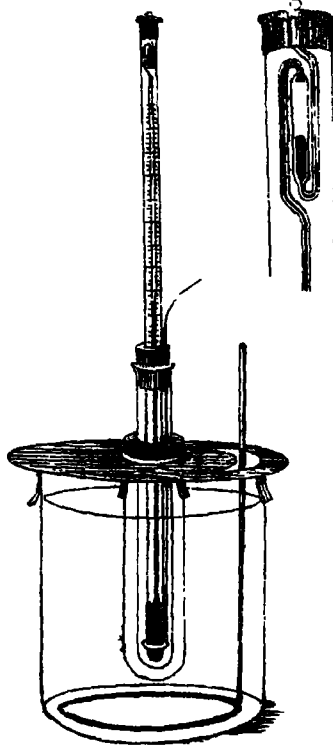
کو ہلانے کیلئے بنائی

گئی ہے۔ بیکمانی

پیش پیا خاص

بنادٹ کا ہوتا

ہے اور تشریح طلب



فراخ جھری

ہے۔ چونکہ اس طریقہ میں تپش کے صرف چھوٹے چھوٹے تفاوتوں کی صحیح صحیح تخمین کی جاتی ہے اس لئے یہ ضروری نہیں ہے کہ تپش پیمائے کے پیمانہ کی ٹھیک تعین ہو۔

بیکمانی تپش پیمائے پر ۶ درجوں کا شمار ہوتا ہے۔ ہر ایک درجہ ۱۰۰ حصوں میں منقسم ہوتا ہے۔ پیمائے پر کا، شیشے کا چھوٹا سا حوض (دیکھو شکل نمبر ۱) یہ کام دیتا ہے کہ جوفہ میں پارا زیادہ کرنے یا اُس سے پارا نکال لینے سے پارے کا استواء مسب ضرورت پیمانہ تپش پیمائے کے مختلف حصوں کے مطابق کر لیا جاتا ہے۔

تخمین نقطہ انجماد جو

مثال بیان کی جاتی ہے اُس میں خالص بنزین (Benzene) (دیکھو تیاری ۴۵) بطور محل استعمال کی جاتی ہے۔ اندرونی ٹلی کو احتیاط سے خشک کر لو۔ اس میں کاگ لگاؤ اور اسے بعد کاگ کے ایک تار سے، ترازو کے بازو سے لٹکا کر تولو۔

اس میں اتنی بنزین (Benzene) ڈالو جو بیکمانی تپش پیمائے کے جوفہ کو ڈھانپنے کے لئے کافی ہو جب کہ وہ تقریباً ٹلی کے پینڈے تک دھکیل دیا جائے۔ تقریباً ۱۰ مکعب سمر کافی ثابت ہوگا۔ کاگ لگا دو اور ٹلی اور بنزین (Benzene) کو تولو۔ بیرونی فالوس میں پانی اور یخ کے چھوٹے چھوٹے ٹکڑے بھر دو اور انہیں وقتاً فوقتاً ہلاتے رہو۔

اس اشارہ میں کہ بنزین (Benzene) سرد ہو رہی ہو بیکمانی تپش پیمائے کو ٹھیک کر کے استعمال کے قابل بنا لیا

جاسکتا ہے۔

بیکمانی تپش پیمائی کی ترتیب —

سب سے پہلے پارے کے ڈورے کی قیمت، درجوں میں دریافت کرو جو پیمانہ کی چوٹی اور حوض کے مُنہ تک سماتا ہے۔ یہ اس طرح کیا جاتا ہے کہ اس تپش پیمائی کا جوفہ بمعہ ایک معمولی تپش پیمائی کے، بن جتن میں گرم کیا جاتا ہے۔ چونکہ کافی پارا حوض کے مُنہ پر جمع ہو جاتا ہے مشعل الگ کر لی جاتی ہے۔ پانی خوب ہلایا جاتا ہے۔ اور جوفہ کو پانی سے باہر نکال لینے کے بغیر، اس تپش پیمائی کے سر کو خفیف سا تھپک کر حوض کے مُنہ پر کا سیمانی قطرہ جڑا کر دیا جاتا ہے۔ معمولی تپش پیمائی پر تپش دکھی جاتی ہے۔ اور جب بیٹھکمانی تپش پیمائی کا پارا اپنے پیمانے کی چوٹی تک اتر آتا ہے تو پھر بھی معمولی تپش پیمائی کی تپش پڑھ لی جاتی ہے۔ فرض کرو کہ اس طرح پیمانہ سے اوپر کے سیمانی ڈورے کی قیمت تخمین کر لی گئی ہے اور یہ $^{\circ}2$ کے برابر ہے۔ اور فرض کرو کہ بنزین (Benzene) کا نقطہ انجماد تقریباً $^{\circ}9$ تخمین کر لیا گیا ہے۔ تب معمولی تپش پیمائی کے درجوں کو بیکمانی درجوں سے منطبق کر لیا جاسکتا ہے جس سے اس نقطہ انجماد یعنی $^{\circ}9$ کے ساتھ تجربہ کرنے کے لئے سیمانی ڈورا پیمانے پر خاصہ اونچا آجائیگا۔ لہذا پارے کے زائد حصہ کو علیحدہ کرنے سے پہلے تپش پیمائی کا جوفہ $2 + 6 = 8^{\circ}$ پر ہونا چاہئے۔ مگر اس کی ضرورت ہوگی کہ جوفہ میں اس سے زیادہ پارا داخل کیا جائے۔ یہ

اس طرح کیا جاتا ہے کہ تپش پیمائی کو الٹ کر ہاتھ کی تھیلی پر اسے نرم نرم تھپکا جاتا ہے تاکہ پائے کا ایک قطرہ علیحدہ ہو جائے جو پھسل کر شعری نلی کے منہ پر آ جاتا ہے۔ جو فہ کو گرم کرنے سے پارا چرٹی تک چڑھ جاتا ہے اور حوض کے پارے کے ساتھ جالمتا ہے۔ نتیجہ یہ ہوتا ہے کہ سرد ہونے پر مزید پارا جو فہ میں آ جاتا ہے۔ جب کافی پارا آ جاتا ہے تو تپش پیمائی کو ۸ درجہ تک سرد کیا جاتا ہے۔ اور زائد حصہ علیحدہ کر دیا جاتا ہے جیسے کہ اوپر توضیح کی گئی ہے۔ پیمانہ کا صفر اب بخار سرد پانی کے صفر کے ساتھ تقریباً منطبق ہونا چاہئے۔ اگر اس تپش پیمائی کو کسی اور تپش کے مطابق کرنا ہو تو اس کو پانی میں رکھا جاتا ہے اور اس تپش تک گرم کیا جاتا ہے جو تپش مطلوبہ + اس نقطہ کے اوپر کے پیمانہ پر کے درجوں کی تعداد + پیمانہ سے اوپر کے دورے کی قیمت کے برابر ہوتی ہے۔ زائد پارا تب الگ کر لیا جاتا ہے۔ جب تپش پیمائی کی تطبیق اس طرح کر لی جائے تو اسے کالک میں سے اتنا داخل کر دو کہ اس کا جو فہ بنزین (Benzene) میں خوب ڈوب جائے۔ بنزین (Benzene) کو ہلانے سے پیشتر اپنے نقطہ انجماد سے خاصہ نیچے تک ٹھنڈا ہونے دو۔ تپش پیمائی کے سر کو کبھی کبھی پینسل سے تھپکتے جاؤ۔ اب اسے ایک لمحہ بھر خوب ہلاؤ۔ جو پیمائی کی قلیں علیحدہ ہونے لگیں گی پائے کا ڈورا تیزی سے اوپر چڑھ جائیگا۔ گاہے گاہے ہلاتے جاؤ اور تپش پیمائی کو تھپکتے جاؤ اور اس اعلیٰ ترین نقطہ کو جس پر سیلابی ڈورا پہنچ جائے ایک عدد کے ذریعہ سے پڑھ لو۔ اس سے بنزین (Benzene) کا نقطہ انجماد سرسری طور پر معلوم ہو جاتا ہے۔ اندرونی نلی کو باہر نکال لو اور اسے ہاتھ میں گرم کر کے

قلموں کو گھملا دو۔ اور پھر آلہ میں واپس رکھ دو۔ تجربہ کو دہراؤ۔
مگر ہلانے سے پہلے محل کو نقطہ انجماد سے 0.2 سے زیادہ نیچے
تک سرد نہ ہونے دو۔ اس طریق سے دو یا تین تخمینیں کرو۔ ان
نتائج میں 0.1 سے زیادہ تفاوت نہیں ہونا چاہیے۔ ایک
برتن میں کچھ نفتھالین (Naphthalene) گلاؤ اور
اسے توڑ کر چھوٹے چھوٹے ٹکڑے کر لو، یا اس کی چھوٹی چھوٹی
گولیاں بنا لو (دیکھو صفحہ ۷۸)۔ ایک ٹکڑا 0.2 سے 0.3 گرام کا
گھڑی شیشہ پر رکھ کر تولو۔ اندرونی ملی کا کاغذ اٹھاؤ اور
نفتھالین (Naphthalene) نئی میں ڈال دو۔ اسے حل
ہو جانے دو اور پھر پہلے کی طرح بنزین (Benzene)
کا نقطہ انجماد تخمین کرو۔ اسی محل میں نفتھالین (Naphthalene)
کے ایک یا دو ٹکڑے اور ڈال کر یہی عمل دوہراؤ۔ ن
عمل ہذا کے اختتام پر تپش پیا اور ہلانی کو الگ کر لو اور اندرو
نی کی بنزین (Benzene) کو معہ کاغذ کے تول لو۔
نفتھالین (Naphthalene) کا وزن تفریق کرنے کے
بعد بنزین (Benzene) کا وزن تقریباً اول اور آخری
تولوں کا اوسط ہوگا۔

مثال۔ ایک ہی محل استعمال کرنے اور زیر امتحان شے
(نفتھالین Naphthalene) کی تین قسطیں بچے بعد دیگرے
اس میں حل کر دینے سے ذیل کے نتائج حاصل ہوئے تھے:-

د	و	ن	س	اوسط
۱	۰.۰۹۸۵	۹۶۷	۰.۰۲۰۳	۱۲۶
۲	۰.۰۷۲۹	"	۰.۰۳۰۵	۱۲۳۶۲
۳	۰.۰۱۱۹۳	"	۰.۰۲۸۶	۱۲۶۶۸

۱۲۸ = $C_{10}H_8$ سے حساب کیا تو

مائیات کے وزن سالہ کی تخمین کرنے میں وہ آلہ جو شکل ۵۲ میں (تیماری ۹۹) دکھایا گیا ہے اگر استعمال کیا جائے تو مانع کو توڑنے اور نلی میں منتقل کرنے میں سہولت ہوتی ہے۔

آئسکمین کا نزول پیم

جلد ۱۱۱ گرم صبح، تخمینوں کے لئے آئسکمین کا آلہ جو شکل ۵۳ میں دکھایا گیا ہے استعمال کیا جاسکتا ہے۔ یہ چھوٹے سے برتن پر مشتمل ہے جس کی گردن میں ایک پش پیمار گڑا کر ٹھیک بٹھایا گیا ہے۔ یہ پش پیمیکان کی صف کا ہے۔ مگر اس کا پیمانہ درجوں کے بیسویں حصوں میں تقسیم کیا گیا ہے۔ فینول (Phenol) جس کا نقطہ اماعت ۵۲.۵ ہے عموماً محل کے طور پر استعمال کیا جاتا ہے۔ برتن اور پش پیم کو خشک کر کے تول لیا جاتا ہے۔ فینول (Phenol) کو پن جنتر پر گلا کر برتن کی گردن سے تقویہ ۵ مکعب سمر کے اندر تک ڈال دیا جاتا ہے۔ پش پیم داخل کر دیا جاتا ہے اور سارا آلہ پھر تولا جاتا ہے۔ فینول کا نقطہ اماعت اب تحقیق کر لینا چاہئے۔ ہالو جنتر پر اس برتن کو چھوٹے سے شعلے سے اتنا گرم کرو کہ فینول (Phenol) گل تو جائے، مگر اس کی چند قلیں مانع پر تیرتی ہوئی، باقی رہ جائیں۔ اس برتن کو استوانی میں رکھ دو۔ اس استوانی کے پیندے میں تار کی ایک کمانی یا دھنی ہوئی روئی کی ایک گدی دھری ہے۔ ایک سورخ دار

کاگ جو اس استوانی کی چوٹی میں لگا ہے تپش پیم کو اپنی جگہ میں قائم رکھتا ہے۔ فینول (Phenol) کو اس کے نقطہ انجماد سے خاصا نیچے تک ٹھنڈا ہونے دو۔ اور تب استوانی کو ہلاتے جاؤ حتیٰ کہ انجماد شروع ہو جائے۔ اس سے نقطہ انجماد کی پہلی تقریبی قیمت حاصل ہوگی۔ فینول (Phenol) اب پھر سابقہ کی طرح آہستہ آہستہ گرم کیا جاتا ہے، حتیٰ کہ صرف چند قلبیں، بلااعت، باقی رہ جاتی ہیں۔ برتن استوانی میں واپس رکھ دیا جاتا ہے اور مایع کو سابقاً تحقیق شدہ نقطہ سے ۵:۵ سے لے کر ۱۰ نیچے تک سرد کیا جاتا ہے۔ یہ مایع اب ہلایا جاتا ہے حتیٰ کہ قلبیں بننے لگتی ہیں۔ اس کے بعد یہ صرف کبھی کبھی ہلایا جاتا ہے حتیٰ کہ تپش نقطہ اعظم تک پہنچ جاتی ہے۔ یہ عمل اتنی دفعہ دوہرایا جاتا ہے جتنی دفعہ

کہ اس کی ضرورت ہو۔
زیر امتحان شے اب دہل کی جاتی ہے۔ اس کی کافی مقدار لی جائے کہ تپش میں کم از کم ۵:۵ کا نزول پیدا ہو جائے۔
طریقہ عمل یہ ہے کہ فینول (Phenol) گلا یا

جاتا ہے اور برتن کی گرون ایک چھوٹے سے شعلے سے گرم کی جاتی ہے، حتیٰ کہ تپش پیم ڈھیلہ ہو جاتا ہے اور باہر نکالا جاسکتا ہے۔



شکل ۳۱

جس قدر فینول (Phenol) آلہ کی گردن اور تپش پیا پر سے نیچے کو بہانا ممکن ہو بہا دیا جائے اور زیر استخان تپنے کی کئی جھونکی مقدار داخل کر دی جائے۔ تپش پیا بھر لگا دیا جاتا ہے اور جو فینول (Pheno.) باہر نکل آیا جو وہ برتن کے باہر سے باہر نکلے گا۔ برتن کو بھر تو لا جاتا ہے اور نقطہ انجماد سابقہ کی تسبیح تخمین کیا جاتا ہے۔

جوش گائی طریقہ یعنی نقطہ جوش کا طریقہ

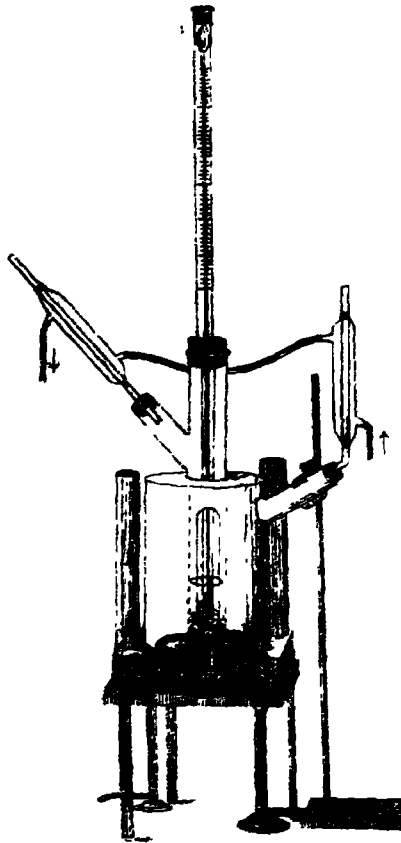
(رائوں کا طریقہ) — یہ معلوم ہو چکا ہے کہ ایک حل شدہ چیز کی موجودگی سے کسی نالی کے نقطہ جوش پر اسی طرح کا اثر پڑتا ہے جیسا کہ اس کے نقطہ انجماد پر۔ یعنی کسی نالی کی بڑے بڑے مقداروں میں مختلف اشیاء کے مساوی مساوی مائے حل کر دینے سے نہ ہوں کہ ہوں ان چیزوں کے لیے وزن میں کر دینے سے جو ان کے مائوں کے وزنوں کو تغیر کرتے ہوں اس نالی کا نقطہ جوش مساوی رہے اُنچا ہو جاتا ہے۔ یہ مورد سب سے پہلے رائوں نے واضح طور پر ثابت کئے تھے۔

سکونی طرہیت — اس عرقہ سے

وزن سالہ کی تخمین کرنے کے لئے میکانک یا نقطہ جوش والا آلہ جو نکل میں دکھایا گیا ہے سب سے زیادہ سہولت بخش ہے۔

یہ آلہ ایک جوش نامی پر مشتمل ہے جس کے پیرتھرو
کو گلا کر اس میں سے پلاٹینم (Platinum) کا ایک مضبوط
تار گزارا گیا ہوتا ہے تاکہ بیرونی حرارت کو مانع تک ایصال
کرے اور ایک ہی نقطہ پر جلیبے پیدا کرے۔ اس تار کے
اوپر شیشے کے دانوں کی ایک تہ تقریباً ایک انچ گہری ہے۔
ان دانوں سے یہ فائدہ ہے کہ ان کی وجہ سے جلیبے ٹوٹ
جاتے ہیں اور

مانع ضرورت
سے زائد گرم ہونے
یا بے قاعدہ جوش
کھانے نہیں پاتا۔
نامی کے پہلو میں
ایک مکثف لگا دیا
جاتا ہے تاکہ مانع
کے ابلنے سے
جو بخارات پیدا
ہوں وہ بستہ ہو کر
نامی کے اندر واپس
چلے جائیں۔ نامی
کے منہ میں سے
ایک بیکسائی
پیش پیا داخل
کیا گیا ہے۔ یہ



نقل ۳۲

تپش پیمائش پیمائش کا مشابہ ہے جو نقطہ انجماد والی
تھینوں میں استعمال کیا جاتا ہے، مگر اس کا جوش اس
سے چھوٹا ہوتا ہے۔ جوش ملی شیشے یا چینی کے ایک کھوکھلے
پیرہن کے مرکزی جوف میں رکھی جاتی ہے۔ پیرہن میں
مٹی مائع ہوتا ہے جو ملی میں ہوتا ہے۔ اور اس کے ساتھ
بھی ایک مکثف مہیا کیا جاتا ہے۔ پیرہن جوش ملی کے
اشعاع کو روکتا ہے۔ اس کے ساتھ ابرق کے دو "دریچے"
مہیا ہوتے ہیں۔ یہ پیرہن جانی کے ایک حلقہ پر شکنجے میں
کٹا گیا ہے۔ اس حلقے کو آسبٹوس کی مربع طشتری
سنبھالے ہوئے ہے جو خود ایک تپائی پر دھری ہے۔
شکل ۳۳ میں چینی کے پیرہن کا پچھلا حصہ اور آسبٹوس
کی طشتری شفاف دکھائے گئے ہیں تاکہ مشعلوں اور طشتری
کے نیچے کے آسبٹوس میں کے ہم مرکز حلقوں کے
مقام دکھائی دیں۔ آسبٹوس کے مرکز میں ایک گول
سوراخ ہے جس میں جوش ملی کا نیچے والا سر داخل کیا
گیا ہے۔ آسبٹوس کی دو چمکیاں طشتری کے قطری
کونوں پر انتصاباً قائم کی گئی ہیں کہ گرم شدہ ہوا نکلتی جائے۔
باقی دو کونوں کے نیچے دو مشعلیں رکھی گئی ہیں۔ چیلے محلول
کا نقطہ جوش دریافت کر لیا جاتا ہے۔ اس مطلب کے لئے
بنزین (Benzene) استعمال کی جاسکتی ہے۔ پیمائش
تپش پیمائش کو اس طرح ٹھیک کرنا چاہئے کہ جب یہ اپنے
ہوئے مائع میں ہو تو پارے کا ڈورا پٹانے کے نیچے نصف
جستہ میں ہو۔ اس کو مطابق کرنے کے لئے جوفہ کو پانی میں

رکھ کر پانی کو بالترتیب بنزین (Benzene) کے نقطہ جوش سے اوپر 9° سے 2° تک گرم کرنا چاہیے اور پارے کا قطرہ تب اس طرح علیحدہ کر دینا چاہئے جیسے کہ قبل ازیں نقطہ انجماد والے طریقے کے بیان میں توضیح کی گئی ہے۔

جوش نلی کو احتیاط سے خشک کیا جاتا ہے اور دانوں سمیت تول لیا جاتا ہے۔ اتنا بنزین (Benzene) ڈالا جاتا ہے جتنا پیش سما کے جوف کو ڈھانک کھنے کے لئے کافی ہو۔ تیش پیا دانوں میں تھوڑا سا نیچے کو دھکیل دیا جاتا ہے۔ اور مکشف بغلی نلی کے

ساتھ جوڑ دیا جاتا ہے۔ بنزین (Benzene) کی ۱-۲ سمر موٹی تہ بیرونی پیرہن میں ڈال دی جاتی ہے اور اس کا مکشف بھی اپنی جگہ میں قائم کر دیا جاتا ہے۔ پانی کی ایک ہی رو دونوں مکشفوں میں سے گزاری جاسکتی ہے۔ طشتری کے نیچے کی دونوں مشعلیں روشن کی جاتی ہیں اور تیش اس طرح باقاعدہ کی جاتی ہے کہ بیرونی پیرہن میں کی بنزین

(Benzene) طشتری سے جوش کھاتی ہے اور ساتھ ہی کافی حرارت طشتری کے نیچے والے آسبسطوسی ہم مرکز پردوں سے چالی کے بیرونی حلقہ میں سے جوش نلی تک پہنچتی جاتی ہے اور اس میں کی بنزین (Benzene) کو مستقل جوش کی حالت میں رکھتی ہے۔ اندرونی نلی میں

بنزین (Benzene) کے جوش کھانے کے وقت سے تقریباً $\frac{1}{2}$ گھنٹہ بعد تیش کا پہلا ملاحظہ کیا جاسکتا ہے۔ اور

پانچ منٹ کے وقفہ سے ایک نیا ملاحظہ کیا جاتا ہے حتیٰ کہ تیش مستقل ہو جاتی ہے، یعنی ۱۰:۰ سے زیادہ تبدیل نہیں ہوتی۔ یہ ممکن ہے کہ کردہ ہوائی کا دباؤ تیش کے اس ملاحظہ میں بہت کچھ تبدلات پیدا کر دے۔ لہذا دوران

تجربہ گاہے گاہے بار بیٹا کے دباؤ کا مشاہدہ کر لینا اور اس کے رو سے ملاحظہ شدہ تپش کی تصحیح کر لینا ضروری ہے یہ تصحیح ۶۰۰ مہرے نیچے ہر ایک مہرے لئے تقریباً ۰.۴۳ ہوئی ہے۔

جب تپش مستقل ہو جاتی ہے تو گلے ہوئے نفتالین (Naphthalene) کی ایک گولی (۰.۲ — ۰.۳ گرام) احتیاط سے تولی جاتی ہے اور نقطہ کے راستے جوش میں مزاحمت کرنے کے بغیر جوش نمی میں ڈال دی جاتی ہے۔ یہ گولیاں بندوق کی چھوٹی گولیاں بنانے کے قابل ہیں آسانی کے ساتھ تیار کرنی جاسکتی ہیں۔

نقطہ جوش بلند ہوگا اور چند دقیقوں کے بعد مستقل ہو جائیگا۔ اس وقت یہ تپش ملاحظہ کر لی جاتی ہے۔ اسی طرح نیف تھالین (Naphthalene) کی مزید گولیاں ڈال کر نقطہ جوش کی دوسری اور تیسری تخمین کی جاسکتی ہے۔ جب ان مشاہدوں کی تکمیل ہو چکتی ہے تو آلہ ٹھنڈا ہونے کے لئے رد دی جاتا ہے اور جوش نمی اور بنزین (Benzene) کو تول کر بنزین کا وزن تحقیق کر لیا جاتا ہے۔

نقطہ انجماد کے طریقہ کی طرح وزن سالمہ کا حساب کیا جاتا ہے یعنی زیر امتحان شے کا وزن جو ۱۰۰ گرام قفل کا نقطہ جوش ۱ درجہ بلند کر کے معلوم کر لیا جاتا ہے اور حاصل کو ایک ایسے سر کے ساتھ ضرب دیا جاتا ہے جو قفل کی نوعیت پر منحصر ہوتا ہے۔ ذیل میں ایسے قفلوں کی فہرست دی جاتی ہے جو عموماً استعمال کئے جاتے ہیں۔ ان کے سر اور نقاط جوش بھی دئے گئے ہیں۔

نقطہ جوش س

۲۱.۵۱	۳۵°	_____	(Ether)	ایٹھر
۱۷.۵۱	۵۶°	_____	(Acetone)	ایسیٹون
۳۶.۵۶	۶۱°	_____	(Chloroform)	کلوروفارم
۸.۵۸	۶۶°	_____	(Methyl Alcohol)	میٹھل الکوحل
۲۶.۵۸	۷۷°	_____	(Ethyl Acetate)	ایٹھل ایسیٹیٹ
۱۱.۵۵	۷۸°	_____	(Ethyl Alcohol)	ایٹھل الکوحل
۲۶.۵۱	۷۹°	_____	(Benzene)	بنزین
۵.۵۲	۱۰۰°	_____		پانی
۲۵.۵۳	۱۱۸°	_____	(Acetic)	ایسیٹک
۳۲.۵۲	۱۸۴°	_____	(Aniline)	اینیلین

وزن سالمہ، ضابطہ

$$\text{س} = \frac{۱۰۰ \times \text{س} \times ۱۰}{\text{ص} \times ۱۰}$$

سے تخمین کیا جاتا ہے۔ اس ضابطہ میں زیر امتحان
شے کا وزن و ہے، محل کا وزن و ہے، نقطہ جوش
صعود ص ہے اور "س" س ہے۔

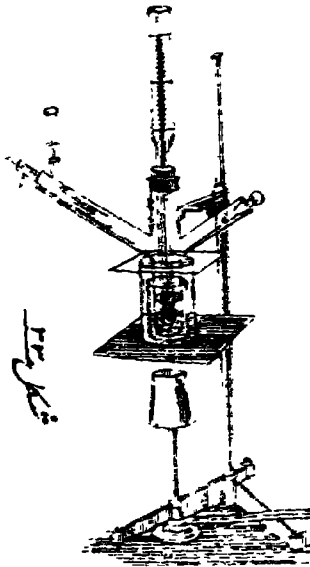
مثال — ایک ہی محل استعمال کرنے اور

یکے بعد دیگرے نفتھالین (Naphthalene) کی
چار گولیاں ڈالنے سے ذیل کے نتائج حاصل
کئے گئے تھے :-

س	و	و	و	و
۱۲۶۶۶	۰.۵۱۸۵	۲۱۶۳۱۳	۵۱۸۶۶	۱
۱۲۸۶۳	۰.۵۱۸۵	"	۰.۵۱۸۹۳	۲
۱۲۸۶۳	۰.۵۱۸۵	"	۰.۵۱۸۶۰	۳
۱۳۲۶۴	۰.۵۱۸۰	"	۰.۵۱۹۰۱	۴

O_2, H_2 سے حساب کیا تو $128 =$

بیکمائی آلہ کی ایک سادہ تر اور سہل تر صورت
شکل ۳۳ میں دکھائی گئی ہے۔ اس میں ٹیبل کی بہت
کم مقدار درکار ہوتی ہے اور نتائج سابقہ وضع کے آلہ کے
نتائج کے برابر صحیح ہوتے ہیں۔ یہ ایک ایسی جوش نلی
پر مشتمل ہے جس کے ساتھ دو بغلی نلیاں
جوڑ دی گئی ہیں۔ ان میں سے ایک تو ڈاٹ والی نلی



ہے جو زیر امتحان شے
کے داخل کرنے میں کام
آتی ہے اور دوسری نلی
مکشفہ کا کام دیتی ہے۔
جوش نلی آسبٹوس کی
گدی پر کھڑی ہے۔ اسکے
گردشے کی دو چھوٹی
چھوٹی ہم مرکز استوانیاں
ہیں جن کے سر پر

ایک کا تختہ دھرا ہوا ہے۔ آلہ کے باقی حصے پرانی صورت کے آلے کے باقی پیرزوں کے مشابہ ہیں۔ اور تجربہ کا طریقہ عمل بھی پرانی وضع کے آلہ کے طریقہ عمل کے مشابہ ہے۔

مثال - دس مگسب سمر بنزین (Benzene) استعمال کی گئی تھی اور نف تھا لین (Naphthalene) کی دو گولیاں داخل کی گئی تھیں۔

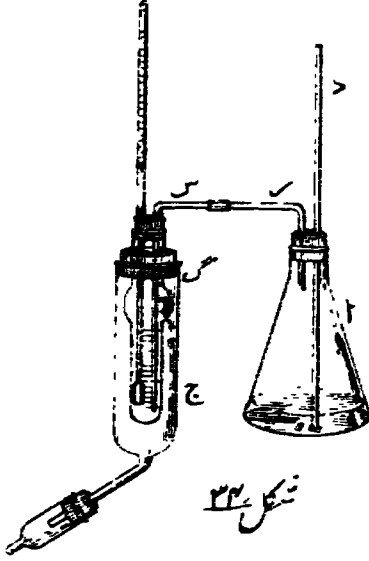
اوسط	س	س	و	و	
۱۲۹۶۳	۱۳۱۵۱	۰.۶۴۸۳	۸۶۷۴	۰.۶۲۰۷۲	۱
	۱۲۷۶۶	۰.۶۴۸۵	۸۶۷۴	۰.۶۲۰۷۲	۲

حرکی طریقہ — نقطہ جوش کو تخمین کرنے کا ایک تیسرا

طریقہ جو کسی قدر مختلف اور کمتر صحیح ہے ساکوراچی کا اختراع ہے۔ لینڈنبرگ نے اس میں ترمیم کی ہے اور اس کے بعد واکس اور لمسڈن نے بھی مزید ترمیم کی ہے۔ واکس اور لمسڈن کا آلہ، شکل ۳۴ میں دکھایا گیا ہے۔ اس میں تین برتن ہیں: ایک جوش صراحی ہے، ایک نلی ب ہے، جو مگسب سمروں میں درجوں دار بنائی گئی ہے، اور شیشے کا ایک پیرونی پیرین ج ہے، جوش صراحی کے لئے محافظ نلی، د اور خمیدہ نلی، س مہیا کی گئی ہے۔ یہ خمیدہ نلی، ایک اور خمیدہ نلی، س کے ساتھ جوڑی گئی ہے، جو ایک کاگ میں سے درجوں دار نلی، ب کے پینڈے تک پہنچتی ہے۔ کاگ کے دوسرے سوراخ

Walker	۳	Landsberger	۵	Sakurai	۱
				Lumsden	۵

میں سے ایک تپش پیم داخل کیا گیا ہے جو درجوں کے اشاریہ حصوں میں منقسم ہے۔ کاغذ کے نیچے درجہ ہمار



نلی میں ایک
چھوٹا سا سوراخ
مقام گ پر
ہے جس میں
سے جوش کھاتے
ہوئے مائع کے
بخارات بیرونی
پیرہن میں چلے جاتے
ہیں اور مکثف
میں جو شکل ہذا
میں دکھایا نہیں
گیا ہے بستہ
ہو جاتے ہیں۔
محسن کی

تھوڑی سی مقدار (۵-۱۰ اکعب سمر) نلی ب میں
ڈالی جاتی ہے اور اسی نلی کی راس سے زائد مقدار
جوش صراحی ۱ میں ڈالی جاتی ہے۔ بخارات ۱ سے ب
میں جاتے ہیں اور اس کی تپش کو نقطہ جوش تک اونچا
کر دیتے ہیں۔ یہ نقطہ جوش پڑھ لیا جاتا ہے۔ زائد مائع
جو بستہ ہو جاتا ہے نکال دیا جاتا ہے۔ تولی ہوئی زیر امتحان
شے داخل کر دی جاتی ہے۔ اور جوش جاری رکھا جاتا ہے۔
جب تپش مستقل ہو جاتی ہے تو نیا نقطہ جوش تخمین
کر لیا جاتا ہے۔ نلی صراحی سے فوراً جدا کر لی جاتی ہے شے

ہٹا لیا جاتا ہے اور مائع کا حجم سجدہ ممکنہ صحیح پڑھ لیا جاتا ہے۔ اس عمل کو دہرانے سے ایک ہی مچل اور ایک ہی چیز کے ساتھ کئی تخمینوں کی جاسکتی ہیں۔ زیر امتحان شے کی نئی قسطوں کی تشخیص کے لئے تازہ مچل کے تولنے کی تکلیف بھی بچ جاتی ہے۔ ضروری احتیاطیں حسب ذیل ہیں:- (۱) سامدار برتن کے ٹکڑے ڈال کر صراحی میں مستقل جوش قائم کر لینا اور (۲) جوش ایسی رفتار سے وقوع میں لانا کہ کثیف سے قطرے آہستہ آہستہ اور باقاعدہ گریں۔ اس طریقہ کی خطاؤں کے اسباب یہ ہیں کہ عمل کے تمام دوران میں تکثیف مستقل طور پر تبدیل ہوتی رہتی ہے اور مچل میں جو لوٹ موجود ہوتا ہے کشید کی رفتار کے ساتھ مچل کے نقطہ جوش کو اونچا کرتا جاتا ہے۔

مثال

عمل کا حجم	ص	س	وسط
۱۴۱۵ (Urea)	۱۳۰.۴	۶۹	۶۶
۳۳۵۱	۱۳۵.۲	۶۵	

CON₂H₄ سے حساب کیا تو س = ۶۰

عملہ نقطہ جوش پر، اُلغات کے مستقل، (= $\frac{\text{مستقل}}{\text{نقطہ جوش پر مچل کی کثافت}}$)

حسب ذیل ہیں:-

۱۵۶.۶۰ (Alcohol)	ایسٹون (Acetone)	۲۲.۵۲
۳۰.۳۰	کلوروفارم (Chloroform)	۳۶.۵۰
۵۵.۴۰	بنزین (Benzene)	۳۲.۵۸

ایٹھر
پانی

اگرچہ نقطہ جوش کے طریقہ میں نقطہ انجماد کے طریقہ کی بہ نسبت بہت زیادہ محمل استعمال ہو سکتے ہیں لیکن یہ طریقہ کبھی بھی ویسا صحیح نہیں ہوتا۔ اس کی بڑی وجہ یہ ہے کہ اشعاع حرارت، مکثفہ سے سرد قطروں کے گرنے، محمل کے ٹوٹ اور بار پیمائی تبدلات کے باعث، دورانِ تجربہ نقطہ جوش کے تغیرات سے بچنا مشکل ہے۔

نامیاتی ترشوں کا وزن سالمہ

چاندی کے نمک کے ذریعہ تخمینہ — جب ایک نامیاتی ترشہ کی اساسیت معلوم ہو تو اس کا وزن سالمہ اس طرح تخمینہ کیا جاتا ہے کہ اس کے ایک تبدیلی نمک میں دہات کی مقدار تشخیص کر لی جاتی ہے۔ دہات کی نسبت، نمک کے ساتھ، وہی ہوگی جو دہات کے وزن جوہر کو نمک کے وزن سالمہ کے ساتھ ہے۔ ان تخمینوں کے لئے عموماً چاندی کے نمک انتخاب کئے جاتے ہیں۔ کیونکہ وہ بالعموم تبدیلی ہوتے ہیں۔ یعنی نہ ترشی ہوتے ہیں نہ اساسی پانی میں وہ بہت ہی کم حل پذیر ہوتے ہیں۔ لہذا ترسیب کے ذریعہ سے وہ فوراً حاصل ہو جاتے ہیں۔ اور آخری امر یہ ہے کہ ان میں قلاء کا پانی شاذ و نادر ہی ہوتا ہے۔ برخلاف اس کے، وہ بہت غیر قائم ہوتے ہیں۔ جب نور کے سامنے رکھے جاتے ہیں تو جلد بد رنگ ہو جاتے ہیں۔ اور جب گرم کئے جاتے ہیں تو اکثر اوقات خفیف دھماکے کے ساتھ تحلیل ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر سلور بنزوئٹ (Silver benzoate) تیار کیا جاسکتا ہے۔ ۲-۳ گرام

بنزوئک (Benzoic) ٹرٹھ ، سرسری طور پر صراحی میں
 تول لو۔ تقریباً ۲۰ مکعب سمر پانی اور بہت سا ہلکا یا ہوا امونیا
 (Ammonia) اس میں ملا دو۔ محلول کو جوش دو حتیٰ کہ
 جو بھاپ نکلتی ہو اس میں سے امونیا (Ammonia)
 کی بو تقریباً معدوم ہو جائے۔ تب اس مائع کا دقتاً فوقتاً ،
 امتحان کرتے جاؤ ، یہاں تک کہ یہ بے تھک کے لئے تعدیلی ہو جائے۔
 نل کے پچھے صراحی کو سرد کرد اور اس میں سلور نائٹریٹ
 (Silver nitrate) کا بہت سا محلول (۳-۴ گرام $AgNO_3$)
 ملا دو۔ اور تقطیری پمپ سے تقطیر کر دو۔

کم دباؤ کے تحت میں تقطیر

تقطیری پمپ ، دارالبحرہ کے سامان کا ایک لازمی حصہ ہے۔
 یہ ایک عمدہ آبی فوارہ والے ہواکش (دیکھو شکل ۳۵) پر
 مشتمل ہے جو ربڑ کی نلی کے ایک مضبوط ٹکڑے کے ذریعہ
 سے جس کے دونوں سروں پر تار سے خوب مضبوط باندھ
 دیا جاتا ہے ، پانی کی ٹونٹی کے ساتھ جوڑا ہوا ہوتا ہے ۔
 اس جوڑ پر کپڑا یا چمڑا لپیٹا جاتا ہے ۔ اور اس پر تار لپیٹ کر
 اسے ربڑ کی نلی پر خوب کس دیا جاتا ہے ۔ ہواکش کی
 بغلی نلی ، پمپ نلی کے ذریعہ سے ، ایک خالی تقطیری
 صراحی یا بوتل کے ساتھ شیشے کی ایک ٹونٹی کے توسط
 سے ، جوڑی جاتی ہے ۔ اس خالی تقطیری صراحی کی بغلی
 نلی ، ربڑ کی نلی کے ذریعہ سے ، تقطیری صراحی (شکل ۳۶)
 کی بغلی نلی سے جوڑ دی جاتی ہے ۔ پمپ اور تقطیری
 صراحی (شکل ۳۶) کے مابین ، خالی صراحی (شکل ۳۷)
 کو جوڑنے کا مطلب یہ ہے کہ ہواکش کے بند کئے جانے

پانی اس کے اندر واپس نہ آجائے۔ پمپ کو بند کرنے سے پہلے ٹیپے کی ٹوٹھی کو بند کر دو۔ پھر پانی کو بند کر دو اور تب ٹوٹھی کا ڈاٹ اس کے خانے سے باہر نکال لو کہ دباؤ برابر ہو جائے۔

چینی کا قیف اور تقطیری مہرجی استعمال کرو۔ ان کی مختلف صورتیں شکل ۳۵ میں دکھائی گئی ہیں۔ قیف کا پینڈا تقطیری کاغذ کے ایک ٹوبے سے ڈھانپا گیا ہے۔ تقطیر کر لینے کے بعد ٹھنڈے پانی کے ساتھ تین یا چار دفعہ دھو ڈالو، رسوب کو خوب دباؤ اور اس کا پانی بخوبی بہ جائے دو۔

رسوب کو قیف

سے نکال لو اور

اسے سام دار

طشتری کے ایک

ٹکڑے پر بچھا دو

اور خلائی خشکالہ

میں سلفیورک

(Sulphurie)

ترشہ کے اوپر

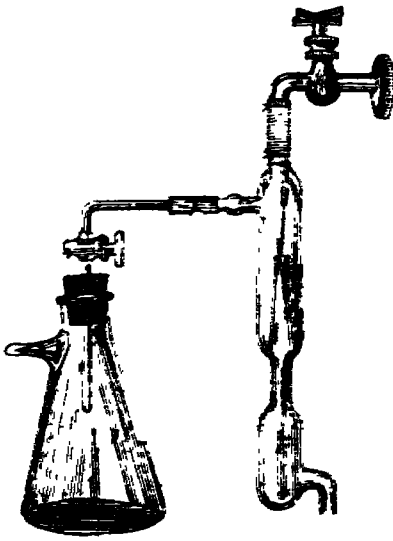
رکھ دو۔ خلائی

خشکالہ کی

کئی مفید صورتیں

ہیں۔ ان میں

سے دو صورتیں



شکل ۳۵

شکل ۳۶ میں دکھائی گئی ہیں۔

فانوس کے رگڑے ہوئے کناروں پر ویسلیلین

(Vaseline)

یا شہد کی موم
اور ویسلیلین

(Vaseline)

کا ایک آمیزہ
لگایا گیا ہے کہ

ہوا داخل
نہ ہو سکے اور خشک

کی شیشے کی
ٹونٹی سے آبی

پمپ کی نلی کو
جوڑ کر اندر کی

ہوا خارج کی جاتی
ہے۔

اگر یہ چیز
خشکالہ میں رات

بھر رہے
دی جائے تو

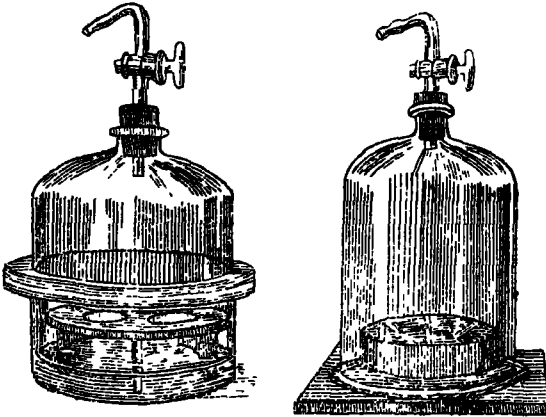
اگلے دن تک
خشک ہو جائیگی

جہاں تک ممکن
ہو چاندی کے

نمک کو نور سے
محفوظ رکھنا چاہئے۔



شکل ۳۶



شکل ۳۷

جب یہ رسوب بالکل خشک ہو جائے تو اس میں سے تقریباً ۰.۵ گرام ایک تولی ہوئی چینی کی کٹھالی میں ڈال کر تول نو۔ کٹھالی کو سرپوش سے ڈھانک کر گرم کرو۔ پہلے تو ایک چھوٹے سے شعلے سے نرم نرم آئج دو۔ جب یہاں تعامل ختم ہو جائے تو کٹھالی کو چند اذقیوں تک دھیمی آئج حرارت تک نرم کرو۔ پھر خشک آلہ میں رکھ کر اسے ٹھنڈا ہونے دو۔ چاندی کا نمک مکمل طور پر تحلیل ہو گیا ہوگا اور چاندی کا مٹیالے سفید رنگ کا ثقیل بیج رہا ہوگا۔ کٹھالی اب تولی جاتی ہے اور چاندی کا وزن تخمین کیا جاتا ہے۔

اگر نمک کا وزن W ہو اور چاندی کا وزن W_1 اور تیرشہ کی اساسیت n ہو تو چاندی کے نمک کا وزن W_2 سالمہ ذیل کے ضابطہ سے تخمین کیا جاتا ہے :-

$$W_2 = 108 \times \frac{W_1}{n}$$

و

تیرشہ کا وزن سالمہ تب یوں دریافت کیا جاتا ہے کہ چاندی کے n جوابہ تفریق کر کے جائیں اور ہائیڈروجن (Hydrogen) کے n جوابہ جمع کر دئے جائیں۔

مثال ————— ۰.۳۶۵۲ گرام سلور بنزوئیٹ (Silver benzoate) سے ۰.۵۱۷۲۰ گرام چاندی حاصل ہوئی۔

$$122.52 = 1 + 108 - \frac{1 \times 108 \times 0.3652}{0.5172}$$

$C_7H_5O_2$ سے حساب کیا گیا تو $122 =$

نامیاتی اساسوں کے وزن سالمہ کی تخمین پلاٹینم کے نمک کے ذریعہ سے

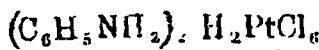
امونیا (Ammonia) کی طرح نامیاتی اساس بھی پلاٹینک کلورائیڈ (Platinic chloride) کے ساتھ قلعی کلورو پلاٹینیٹس (Chloroplatinates) بناتے ہیں جن کا عام ضابطہ $B_2H_3.PtCl_6$ ہے۔ نمک زیر امتحان میں پلاٹینم (Platinum) کی مقدار تخمین کر لینے سے پلاٹینم (Platinum) کے اس مرکب کے وزن سالمہ کا حساب ممکن ہے اور اس لئے اساس ہذا کے وزن سالمہ کا حساب بھی کر لیا جاسکتا ہے۔ تقریباً ایک گرام کوئی سا نامیاتی اساس { برو سین (Brucine) سٹرکینین (Strychnine) کوئنین (Quinine) وغیرہ } مرکب ہائیڈرو کلورک (Hydrochloric) ترشہ اور پانی کے برابر برابر حجموں کے اکعب سم آمیزہ میں حل کر لو۔ اس شفاف، گرم، محلول میں بہت سا پلاٹینک کلورائیڈ (Platinic chloride) ڈال دو اور اسے ٹھنڈا ہونے دو۔ اساس ہذا کے کلورو پلاٹینیٹ (Chloroplatinate) کی زرد ننھی ننھی "خرد بینی" قلمیں جدا ہو جاتی ہیں۔ { اگر اساس ہذا کا کلورو پلاٹینیٹ (Chloroplatinates) پانی میں بہت حل پذیر ہو جیسے کہ اینیلین (Aniline) کا کلورو پلاٹینیٹ (Chloroplatinate) ہے تو اس کو طاقتور ہائیڈرو کلورک (Hydrochloric) ترشہ سے دھونا چاہیئے پھر مسامدار سختی پر دبا کر خلائی خشکالہ میں ٹھوس کاوسی پوٹاشس پر

لے "س" جمع کی علامت ہے۔

خشک کرنا چاہئے۔
چینی کے قیف سے پمپ کے ذریعہ اس کی تقطیر
کرو۔ اور تھوڑے تھوڑے سرد پانی سے تین چار دفعہ
دھو ڈالو۔ رسوب کو دباؤ اور خلائ خشکالہ میں سام دار
تختی پر خشک کرو۔ جب بالکل خشک ہو جائے تو تقریباً
۰.۵ سے ۱ گرام تک کی مقدار میں اس مرکب کو چینی یا پلانٹینم
(Platinum) کی گٹھالی میں ڈال کر تول لو۔ اور سرپوش
سے ڈھانک کر پہلے تو نرم نرم آئینہ دو اور پھر زیادہ تر سخت
کے ساتھ گرم کرو۔ تختی کہ نامیاتی مادہ بالکل جل جائے۔
گٹھالی کو خشکالہ میں سرد کرو اور تولو۔

نمک ہذا کا وزن سالمہ پلانٹینم (Platinum) کے
وزن و اور نمک ہذا کے وزن واسے ضابطہ
۱۹۵ × ۵

کے ذریعہ حساب کیا جاتا ہے جس میں ۱۹۵ پلانٹینم
(Platinum) کا وزن جوہر ہے۔
اس سے اساس زیر امتحان کا وزن سالمہ تعیین
کرنے کے لئے یہ ضروری ہے کہ نمک ہذا کے وزن سالمہ سے
 H_2PtCl_6 کا وزن سالمہ تفریق کر دیا جائے۔ اور چونکہ
نمک ہذا میں اساس زیر امتحان کے دو سالمے موجود
ہوتے ہیں اس لئے نتیجہ کو نصف کر لینا چاہئے۔
مثال۔ ۰.۱۰ گرام اینیلین کلورو پلانٹینیٹ
(Aniline Chloroplatinate)



سے ۰.۲۳۰۳ گرام پلانٹینم (Platinum) حاصل ہوا۔

$$= \frac{145 \times 0.54010}{0.52303} = 59.422 \text{ 'نمک ہذا کا وزنِ سالمہ -}$$

$$= \frac{59.422 - 40.969}{2} = 9.2265 \text{ ' (اساس کا وزنِ سالمہ)}$$

$$C_6H_7N \text{ سے حساب کیا تو } 9.3 =$$

نامیاتی مرکبوں کی تیاریاں

عام اشارات — تیاری کے قاعدہ کے بیان کو احتیاط سے پڑھو۔ ہر ایک عنوان کے نیچے 'عمل کے حوالے' درج کئے گئے ہیں۔ قاعدہ کے مختلف درجے جو بیان کئے گئے ہیں 'اُن کے مقاصد کو' اور جو چیزیں استعمال کی جاتی ہیں 'اُن کی ماہیت کو صاف طور پر سمجھ لو۔ یہ تاکید جتنے بھی زور سے کی جائے تھوڑی ہے کہ ایسی تمام مثالوں میں 'جہاں کسی عمل کی نوعیت کی نسبت کوئی بھی شک ہو' امتحانی نلی میں تھوڑی سی زیرِ امتحان شے کے ساتھ ایک ابتدائی امتحان کر لینا چاہیے۔ اس باب میں جتنی بھی تاکید کی جائے کم ہے۔ یہ بات قلم اؤ کی مثالوں میں جن میں 'محل' کی مقدار اور ماہیت معلوم نہ ہو بالخصوص ضروری ہے۔ اس ہدایت پر کار بند ہونے سے بہت سا وقت اور بہت سا مواد رائیگاں نہیں جانے پاتا۔ اس مطلب کے لئے مصفا اور خشک امتحانی نلیوں (5 x ۵) اور اس سے کم ناپ) کا چھوٹا سا ذخیرہ ہمیشہ پاس موجود ہونا چاہیے۔ نیز ٹھوس چیزوں کے خرد بینی امتحان کے لئے 'گھڑی' شیشے بھی موجود ہونے

چاہئیں۔ اس کی بھی تحقیق کی جانی چاہئے کہ جو چیز تیار کی جاتی ہے خواہ وہ غیر خالص حالت میں ہو یا خالص کس مقدار میں حاصل ہوتی ہے۔ اور ہمیشہ، نقطہ جوش یا نقطہ اجماع کے ذریعہ سے، اس حاصل کا خلوص تخمین کر لینا چاہئے۔ سیلولائیڈ (Celluloid) کے پلڑوں والا ایک چھوٹا سا ترازو کام کی میسر پر لا بادی طور پر موجود رہنا چاہئے۔

برتن ایسی ناپ کے انتخاب کیا کرو جو اشیاء کی اُن مقداروں کے لئے مناسب ہوں جن کے ساتھ عمل کیا جانا ہو۔ مایعات کو جوش دینے یا اُن کی تیجہ کرنے کے لئے گلاس استعمال نہ کرو۔ بلکہ صراحیاں اور پیالے استعمال کیا کرو۔ ربڑ کی ڈاٹوں کی بجائے، احتیاط سے انتخاب کئے ہوئے معمولی کاگ بہ ترجیح استعمال کیا کرو (کیونکہ ربڑ کی ڈاٹوں پر نامیاتی مایعات تعامل کر لیتے ہیں)۔ استعمال کرنے سے پہلے ان کاگوں کو خوب نرم کر لیا کرو۔ جو تعامل ہر ایک تیاری کے اختتام پر بیان کئے گئے ہیں استثنائی نیوں میں کرنے چاہئیں اور ان کو غیر ضروری سمجھ کر نظر انداز نہ کرنا چاہئے۔

سب سے بڑی نصیحت یہ ہے کہ مناسب، مضبوط، اور صاف ستھرے آلات کے ساتھ پاکیزہ میسر پر کام کیا کرو۔ بہترین نتائج تب حاصل ہوتے ہیں جبکہ ان تیاریوں میں کچھ ایسی احتیاط اور صحت عمل میں لائی جائے جو کئی تشریح میں برتی جاتی ہیں۔ جہاں ستارے کا نشان ہو وہاں مراد یہ ہوتی ہے کہ عمل دُخان خانہ میں کیا جائے۔

جب تیاری بطور خود چلنے لگے تو طالب علم کو چاہئے اپنا وقت رائیگاں جانے نہ دے بلکہ اس کو تنبیہات مندرجہ ضمیمہ کے پڑھنے میں استعمال کرے۔
ذیل کی جدول اس غرض سے درج کی جاتی ہے کہ اُن عام عملی کارروائیوں سے متعلق حوالے جن کا تذکرہ مختلف تیاریوں کے ضمن میں آیا ہے، آسانی سے معلوم ہو سکیں:۔

ٹھوس اجسام

صفحہ

۱۰۲

۸۵

۱۰۰

تقطیر
تقطیر کم دباؤ کے تحت میں
قلاؤ

کسری قلاؤ

تصعید
تخمین نقطہ اماع

مایعات

۱۰۸

نابیدگی

تخمین نقطہ جوش
کم دباؤ کے تحت میں کشید
بھاپ میں کشید
کسری کشید
کثافت اضافی کی تخمین

۱۱۰

مایعات اور ٹھوس اجسام

صفحہ

۱۴۸

دباؤ کے تحت میں گرم کرنا

محولانہ طلاق کی تخمین

جیلی ذریعہ سے ہلانا

میتھلی (Methylated) روح اور
روح شراب کا خالص کرنا — خالص

کئے جانے کے بعد میتھلی (Methylated) روح جو

۶۰ - ۷۰ فیصدی "مزید طاقتور" ہو بطور محلول زیادہ قیمتی
مطلق الکحول (Alcohol) کی بجائے عموماً استعمال

کی جاسکتی ہے۔ میتھلی (Methylated) روح پرانی قسم
کی ہونی چاہیئے جو شراب کی روح کے ۹ حصوں اور
خالص چوبی روح کے ایک حصہ کے آمیزہ پر مشتمل ہو

اور اس میں پیرافین (Paraffin) ملائی نہ گئی ہو، یعنی
اس کا حل پانی کے ساتھ شفاف ہونا چاہیئے۔ مگر بہتر یہ
ہے کہ ۷۰ - ۷۵ فی صدی "مزید طاقتور" مصحح روح شراب
استعمال کی جائے۔

انگلستان میں اٹلینڈ ریوینو بورڈ (مجلس

محصول اندرونی) کو درخواست دینے پر، یہ روحیں

درگاہوں کو بلا محصول مل سکتی ہیں۔

میتھلی (Methylated) روح میں، میتھیل الکوہل (Ethyl alcohol) اور میتھیل الکوہل (Methyl alcohol) کے علاوہ، پانی، فیوزل (Fusel) روغن، ایسیٹ ایلڈہائیڈ (Acetaldehyde) اور ایسیٹون (Acetone) بھی ہوتے ہیں۔ ایلڈی ہائیڈ (Aldehyde) سے اس کو اس طرح پاک کیا جاسکتا ہے کہ اسے ایک گھنٹہ تک، پن جنٹر پر، انتصابی متراج کمفٹ لگا کر ۲-۳ فی صدی ٹھوس کاوی پورٹاش کے ساتھ جوش دیا جائے۔ اگر کمثیر مقدار میں

استعمال کی جانی

ہوں تو اس

کے لئے ٹین کی

بوتل بہتر ہے

جو چھوٹے سے

شعلے کے ذریعہ

بلا واسطہ گرم

کی جاسکتی ہے

(دیکھو شکل ۳۹)۔

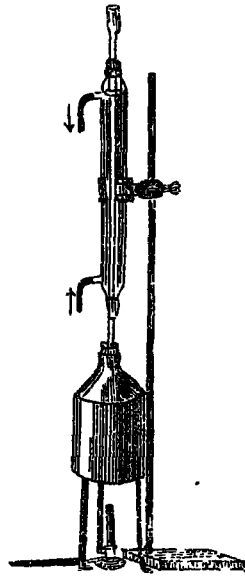
اس کے بعد

اس کو شکل ۳۹

والے آلہ کے

ذریعہ کشید

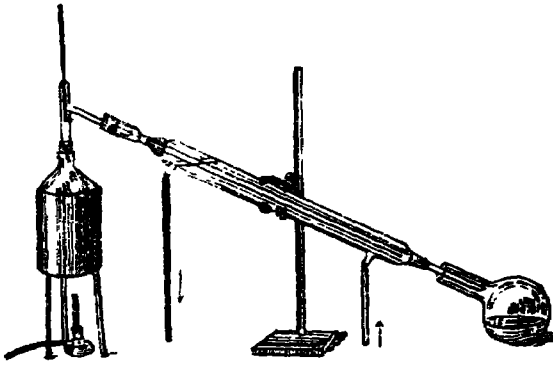
کر لیا جائے۔



شکل ۳۹

اس آلہ میں بوتل کے سر پر صلیب نما پرزہ ہے جس میں ایک پیش بیا لگا ہے۔ جب روح ہذا کا کمثیر ترین حصہ کشید ہو پلتا ہے اور پیش بیا مہ پیش ظاہر کرتا ہے تو

کشیہ بند کر دی جاتی ہے۔ مزید خالص کرنا ہو تو تھوڑا سا پسا ہوا پرمینگانیٹ آف پوٹاش (Permanganate of Potash) ملا کر کشیہ ثانی کی جائے مگر اس کی شاذ و نادر ہی ضرورت پیش آتی ہے۔ ”مزید طاقتور“ رُوح کو خالص کرنے کے لئے بھی یہی طریقہ استعمال کیا جاسکتا ہے۔ اس کو ہم آئندہ محض سُرُوح کے نام سے مخاطب کریں گے تاکہ



شکل ۳۹

اس میں اور خالص کئے ہوئے حاصل یا مطلق الکول (Alcohol) میں امتیاز ہو سکے۔

ایتھل الکول C_2H_5OH (Ethylalcohol)

جو تیاریاں ذیل میں بیان کی جاتی ہیں اُن کے لئے بازاری مطلق الکول استعمال کیا جاسکتا ہے۔ شراب کی کچی رُوحوں کو انجھے چوٹے پر کشیہ کرنے سے یہ الکول (Alcohol) حاصل ہوتا ہے۔ اس میں عموماً تقریباً ۵۰ فیصدی پانی

ہوتا ہے۔

خواص۔ خالص آئیل الکول (Ethyl alcohol) ۷۸.۳° پر جوش کھاتا ہے اور ۱۵° پر اس کی کثافت اضافی ۰.۷۹۳ ہوتی ہے۔ پانی کے ساتھ یہ تمام تناسبوں میں خلط پذیر ہے۔

تفاعل۔ آئیل الکول (Ethyl alcohol) کی نازک آزمائش، آئیوڈو فنام (Iodoform) کا تفاعل ہے۔

استحانی نلی میں الکول (Alcohol) کے چند قطرے ڈالو۔ اور پوٹاسیم آئیوڈائیڈ (Potassium iodide) میں آئیوڈین (Iodine) حل کر کے محلول کے تقریباً ۱۰ مکعب سمر

اس میں ملا دو۔ بعد ازاں کاوی سوڈے کا ہلکایا ہوا محلول اس میں ڈالتے جاؤ یہاں تک کہ آئیوڈین (Iodine) کا رنگ غائب ہو جائے۔ ان سب کو اچھی طرح ہلا کر بندریج

۶۰ درجہ تک گرم کرو۔ اگر کوئی کدورت یا رسوب فوراً نمودار نہ ہو تو کچھ دیر تک اس استحانی نلی کو الگ رکھ چھوڑو آخر الامر آئیوڈو فنام (Iodoform) کی زرد تھلیں نیچے

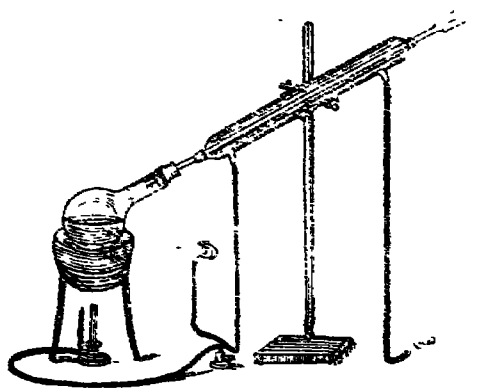
بیٹھ جائیں گی۔ ان قلوب کی بو خاص قسم کی ہوتی ہے اور صورت میں بھی یہ خصوصیت ہوتی ہے کہ خردبین میں ستارہ نما دکھائی دیتی ہیں۔ یہی تفاعل دوسری چیزوں

کے ساتھ بھی ہوتا ہے مثلاً اسیٹون (Acetone) ایلڈی ہائیڈ (Aldehyde) وغیرہ کے ساتھ۔ مگر آئیل الکول (Methyl alcohol) کے ساتھ نہیں ہوتا۔

تیاری ۱

پوٹاسیم آئیل سلفیٹ (Potassium)

ملا کر مائع تبدیل بنایا جاتا ہے۔ اس سے آزاد سلفیورک
(Sulphuric) ترشہ کیلیم سلفیٹ (Calcium Sulphate)
کی صورت میں رسوب ہو جاتا ہے اور آئیل بائی ریزین سلفیٹ
(Ethyl Hydrogen Sulphate) کیلیم (Calcium) کے
حل پذیر نمک میں بدل جاتا ہے۔ یہ آئیل گرم کیا جاتا ہے



شکل نمبر ۳

اور تقطیری پمپ پر چینی کے بڑے قیف میں سے (دیکھو
شکل نمبر ۳) تقطیر کیا جاتا ہے۔ اور رسوب خوب دبایا جاتا
ہے۔ شفاف قطر بن جتنے گرم کیا جاتا ہے۔ اور پوٹاشیم
کاربونیٹ (Potassium carbonate) کے محلول (تقریباً دو گراں
تھوڑا تھوڑا کر کے اس میں ملایا جاتا ہے) یہاں تک کہ
مائع غلیظ سا قلعوی ہو جاتا ہے۔ مزید کارروائی کرتے
سے پہلے مکمل ترسیب کے یقین کے لئے پوٹاشیم
کاربونیٹ (Potassium carbonate) کے محلول سے تھوڑے
سے شفاف مائع کا امتحان کر لینا چاہیئے۔

اس سے کیلسیم (Calcium) کا نمک، پوٹاشیم (Potassium) کے حل پذیر نمک میں بدل جاتا ہے۔ اور کیلسیم کاربونیٹ (Calcium carbonate) رسوب کی شکل میں نمودار ہوتا ہے۔ موزر الذکر کو تقطیر کے ذریعہ سے الگ کر دیا جاتا ہے جیسے اس سے پہلے کیا گیا تھا۔ اور مقطر کو بن جتنر پر مرکب کر کے چھوٹے حجم میں لایا جاتا ہے یہاں تک کہ اگر اس مایع کا ایک قطرہ شیشے کی سلانگ کے سرے پر اٹھایا جائے تو اس کے ٹھنڈا ہونے پر فوراً اس میں قلیں بن جاتی ہیں۔ پوٹاشیم ایتھیل سلفیٹ (Potassium Ethyl Sulphate) (اور تھوڑی سی روح یا میتھلی (Methylated) روح سے دھولیا جاتا ہے۔

تلساؤ — اس چیز کو اب دوبارہ

قلانا چاہئے۔ عملی ناسیاتی کیمیا کے بہت سے عملوں کی کامیابی قلانے کے تھیر پر منحصر ہے۔ پہلی ضروری بات یہ ہے کہ مناسب محل انتخاب کیا جائے۔ یعنی ایسا محل جہاں ایک اُوبھی تپش بہ، ایک نیچی تپش کی بہ نسبت، زیر عمل شے کی بہت زیادہ مقدار حل کر لے۔ مناسب محل دریافت کرنے کے لئے زیر عمل شے کی تھوڑی سی مقدار (۱۰۰ گرام کافی ہے) استحانی نمی میں ڈالی جاتی ہے اور متنبہ محل کے چند قطرے اس میں ڈال دئے جاتے ہیں۔ معمولی محل بہ

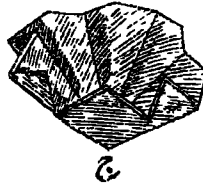
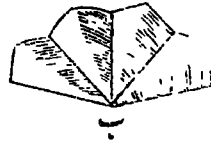
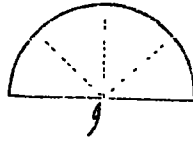
سلہ اگر میتھلی (Methylated) روح استعمال کی جائے تو اسے صاف پیرین کئے ہوئے طریقہ کے بموجب خالص کر لینا چاہئے۔

ہیں: — پانی، میتھل الکول (Methyl alcohol) اور
 ایٹھل الکول (Ethyl alcohol) ' ایٹھل ایسیٹ
 (Ethyl acetate) ' ایسیٹک (Acetic) ترشہ، ایسیٹون
 (Acetone) ' بنزین (Benzene) ' نیرٹولین (Toluene)
 اور زائی لین (Xylene) ' نائٹرو بنزین (Nitro benzene)
 پٹرولیم (Petroleum) کی روح، اور گرائن
 (Ligroin) کلوروفارم (Chloroform) اور
 کاربن ٹیٹرا کلورائیڈ (Carbon tetrachloride)۔ اگر زیرِ عمل
 شے ہلانے سے گرم کئے بغیر حل ہو جائے یا جوش دینے
 پر کم ہوتی ہوئی نہ دکھائی دے تو منتخب محلول کو رد کر دینا چاہئے۔
 کیونکہ یہ کارآمد نہیں ہے۔ اگر زیرِ عمل شے گرم کرنے یا
 جوش دینے پر حل ہو جائے اور سرد ہونے پر ایک بڑی مقدار
 میں قلماد جائے تو منتخب محلول استعمال کیا جاسکتا ہے۔
 بعض اوقات محلول اپنی مدد سے زیادہ بھی سرد کئے جاسکتے
 ہیں۔ ایسی مثالوں میں چشمے کی سلاخ سے امتحانی غلی کی
 دیواروں کو رگڑنے سے زیرِ عمل شے قلماد جائیگی۔ کبھی کبھی
 قلماد کا یہ آسان طریقہ استعمال کیا جاسکتا ہے کہ دو ایسے
 غلط پذیر محلول استعمال کئے جائیں جن میں سے ایک محلول
 میں تو زیرِ عمل شے حل پذیر ہوتی ہے اور دوسرے میں
 نہیں۔ تب شے کو پہلے محلول کی تھوڑی سی مقدار میں
 حل کر لیتے ہیں اور پھر بتدریج اس میں دوسرا محلول ڈالتے
 ہیں یہاں تک کہ کدورت نمودار ہو جاتی ہے۔ الکول
 (Alcohol) اور پانی، اور بنزین (Benzene)
 اور پٹرولیم (Petroleum) کی روح، اکثر اس طرح دودو
 کر کے اکٹھے استعمال کئے جاتے ہیں۔ بہت نقطہٴ اامت

کی کوئی شے تلمانا ہو تو یہ احتیاط کرنی چاہئے کہ کافی مقدار میں استعمال کیا جائے تاکہ یہ شے الٹی تپش پر الگ نہ ہو جائے جس پر یہ بھی ملاحظہ ہی ہو۔ محلول معمولی تپش پر پہنچ جائے گا۔ اس کے بعد اسے آہستہ آہستہ ہلکا کر کے اسے حل شدہ شے کچھ ٹھوس مادہ بن کر رہے گا۔
 موجودہ مثالیں: روح شراب (انالکس کی ہوئی)
 مٹھلی (Methylated) ایوج، پوٹاشیم ایٹھل سلفیٹ
 (Potassium ethyl sulphate) کے لئے، پوٹاشیم ایٹھل ثابت ہوگی۔
 جب اسے پیریکل یا اشتعال پذیر محلول استعمال کرنا ہو تو عمل کا طریقہ حسب ذیل ہے:-

شے گول صراحی میں ڈالی جاتی ہے جس کے ساتھ ایک اور استہراج مکثف لگا ہوتا ہے۔ اور صراحی بن خمر پر گرم کی جاتی ہے۔ آلہ کی شکل کو ہی ہے جو قبل اس بیان ہو چکی ہے (دیکھو شکل ۱)۔ بخار بخار ہوتا ہے اور روح ڈالی جاتی ہے اور اس کو مسلسل اوش دیا جاتا ہے۔ یہاں تک کہ محلول تیار ہو جاتا ہے۔ لیکن اسے کو تھوڑا سا ٹوٹ حل ہونے سے بچ رہے۔ گرم محلول فوراً تھما لیا جاتا ہے۔ یا نالید اس تقطیری کاغذ (شکل ۱) یا گرم پانی کے قیقت (شکل ۱) میں سے گزار کر گلاس میں انقظیر کر لیا جاتا ہے۔ اور پھر ٹھنڈا کر لیا جاتا ہے۔
 نالید اس تقطیری کاغذ اس طرح بنایا جاتا ہے۔ پہلے ایک بڑا گول تقطیری کاغذ معمولی طریق سے موڑ کر تہ کر لیا جاتا ہے۔ تب یہ آدھا کھولا جاتا ہے اور دونوں رتبے وسطی خط کی طرف موڑ کر تہ کئے جاتے ہیں (دیکھو شکل ۱)۔ اس سے تین شکن پیدا

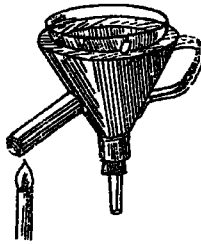
ہو جاتی ہیں جن (تینوں) کے جوئے ایک ہی طرف



شکل ۴۱

ہوتے ہیں۔ تقطیری کاغذ اب اُلٹ دیا جاتا ہے اور

اس کے ہر ایک
قطعہ کو مرکز تک
تہ کیا جاتا ہے۔



اس سے نئی
چار شکنوں کے
(چاروں) جوئے

پہلی تین (شکنوں)
کی چوٹیوں کے ساتھ

مبادلاً ترتیب
پاتے ہیں۔

شکل ۴۲

جیسا ب پر دکھایا گیا ہے۔ کاغذ جب کھولا جاتا ہے تو

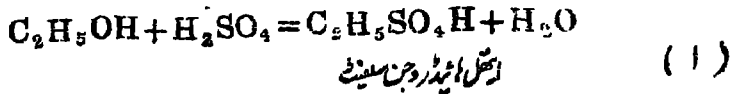
اس کی صورت ج کی مانند ہوتی ہے۔ ان دو قائم الزاؤں میں
نالیوں کو، جو دو ستارہ نما نشانوں سے ظاہر کی گئی ہیں،
ابھی ایک ایک شکن کے ذریعہ جدا کرنا ہے جو ان کے
بیچ میں سے ڈالی جاتی ہیں۔ تقطیری کاغذ اب اچھی طرح
قیف میں دھکیل دیا جاتا ہے۔ جس کی ساق کاٹ کر چھوٹی
کر لی گئی ہے۔ جیسے درجہ دکھایا گیا ہے۔

گرم پانی کا قیف، شکل میں دکھایا گیا ہے۔
یہ ایک پیرہن دار دھاتی قیف ہے جس کے ساتھ باہر
کو نکلی ہوئی ایک دھاتی نلی لگی ہوئی ہے۔ اس برتن کو
تھوڑا سا پانی سے بھر دیا جاتا ہے۔ باہر نکلی ہوئی نلی
کے سرے کے نیچے چھوٹی سی مشعل رکھ کر پانی جوش
میں لایا جاتا ہے۔ شیشے کا قیف دھاتی پیرہن کے اندر
رکھا جاتا ہے۔ مائع کو گرم رکھنے سے تقطیری کاغذ میں
قلماؤ واقع نہیں ہوتا۔

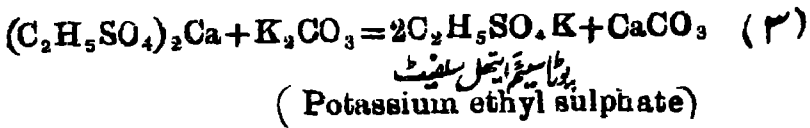
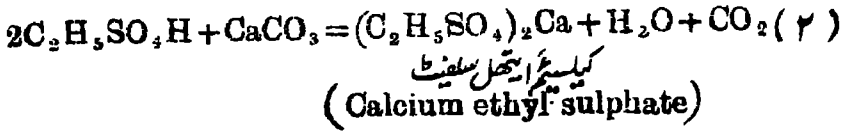
اشتعال پذیر مائع، مثلاً الکوحل (Alcohol) کو
تقطیر کرنے سے پہلے شعلہ کو دور مٹا لینا چاہیے۔ پوٹاشیم
ایٹھل سلفیٹ (Potassium Ethyl Sulphate) مشی کی
غیر مہلکی رکابی پر یا تقطیری کاغذ کی تین چار تہوں کی پٹی
سی گدی پر رکھ کر خشک کیا جاتا ہے۔ ایک اور تہ
کاغذ کی قلموں کے اوپر رکھی جاتی ہے تاکہ قلموں پر
گرد نہ گرنے پائے۔ بوتلم مایعات کو پن جنت پر
مرکز کرنے سے قلموں کی مزید مقدار حاصل ہوسکتی

ہے۔ محاصل ۲۵ - ۴۰ گرام ہے۔ ذیل کی مساواتیں
ان کیمیائی تعاملوں کو تعبیر کرتی ہیں جو اس تیاری

میں واقع ہوتے ہیں :-



(Ethyl Hydrogen Sulphate)



خواص — بے رنگ، پتی دار قلیں جو

پانی اور ہلکائے ہوئے الکوہل (Alcohol) میں آسانی سے حل پذیر، لیکن مطلق الکوہل (Alcohol) میں کم حل پذیر ہوتی ہیں۔

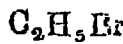
تعامل — (۱) دوبارہ تلمایا ہوا تھوڑا سا یہ نمک پانی میں حل کرو اور بیریم کلورائیڈ (Barium chloride) کا محلول اس میں ملاؤ۔ کوئی رسوب پیدا نہیں ہوتا کیونکہ ایٹھل ہائیڈروجن سلفیٹ (Ethyl hydrogen sulphate) کا بیریم (Barium) نمک پانی میں حل پذیر ہوتا ہے۔

۲۔ ایک دقیقہ تک اس نمک کے تھوڑے سے

تیار کیا گیا ہے ہائیڈروجن سلفائیڈ (Hydrogen Sulphide) کے چھوٹے قطر کے ساکے جوش میں اور ہائیڈروجن سلفائیڈ (Hydrogen Sulphide) اس میں ڈالو۔ ہائیڈروجن سلفائیڈ (Hydrogen Sulphide) کا رسوب بن جاتا ہے کیونکہ آکسیجن ہائیڈروجن سلفائیڈ (Hydrogen Sulphide) کی شکل میں جوش دے جاتے ہیں ہائیڈروجن سلفائیڈ (Hydrogen Sulphide) اور الکل (Alcohol) میں تھیں ہو جاتا ہے (دیکھو غمیمہ صفحہ ۱۰۶)۔

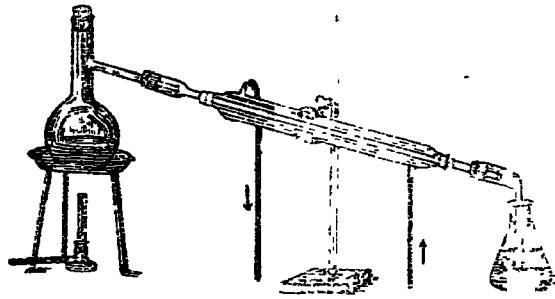
تیار کیا گیا

ایٹیل برومائڈ (Ethyl Bromide) (Alcohol, ethane)



ڈی وریج (De Vrij Jahresber.,) صفحہ ۱۰۶
۱۰۰ گرام پوٹاشیم برومائڈ (Potassium Bromide)
۱۰۰ گرام (۲۵۰ گرام) مرکب سلفیورک (Sulphur)
۶۰ گرام (۱۰۰ گرام) مطلق الکل (Alcohol)
شکل ۱۰۶ کی طرح آلات کو ترتیب دو۔ تقطیری نالی کی گنجائش ایک لیٹر سے کم نہیں ہونی چاہئے۔ اس کے ساتھ لبا مکثف جوڑا جاتا ہے۔ مکثف کے سرے کے ساتھ ایک وصلی لگاٹی جاتی ہے۔ جس کی ساق خردلی نما (۲۵۰ گرام) سمرا میں داخل کی گئی ہوتی ہے۔ یہ نالی تسابہ کا کام

دیتی ہے۔ الکول (Alcohol) اور سلفیورک (Sulphuric) تیز شدہ کشیدی تیرانی میں ڈال کر ملائے جاتے ہیں اور اس کے شیشے معمولی پیمائش کے ٹھنڈے کئے جاتے ہیں۔ موٹا سوڈا پسا پٹہ پوٹاشیم برومائیڈ (Potassium bromide) تب لیا جاتا ہے۔ صراحتی کواک سے بند کر کے مکش کے ماتہ جوڑ دی جاتی ہے اور بالوجنتر پر گرم کی جاتی ہے۔ قابلہ میں اتنا پانی ڈالا جاتا ہے کہ وصلی کے سرے کو ڈھانکنے کے لئے کافی ہو۔ تھوڑی دیر کے بعد مائع تیراتی میں عیش کھاتا ہے اور اس کی سطح پر جھاگ بننے لگتی ہے۔ ایتھل برومائیڈ (Ethyl bromide) بیرنگ



شکل ۲۲

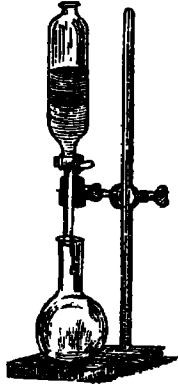
مائع کے وزنی قطروں کی شکل میں کشید ہو کر قابلہ کے پینڈے میں جمع ہوتا جاتا ہے۔ اگر جھاگ شدت سے بن کر مائع کے اوپر سے بہ جانے کو ہو تو صراحتی کو محطہ بھر کے لئے

بالو ہتھر سے اٹھا لینا چاہیئے۔ کشید جاری رکھی جاتی ہے یہاں تک کہ تیسل کے مزید قطرے مکثف کے سر پر نمودار نہیں ہوتے۔ چونکہ ایتھل برومائڈ (Ethyl bromide) کا نقطہ جوش پست (۳۸-۴۹) ہوتا ہے اس لئے مناسب ہے کہ دوران عمل قابلہ کے گرد تیخ جادی جائے۔ کشید کیا ہوا مائع اب قابلہ میں سے نکال لیا جاتا ہے اور قیف فارق (نخل سے) میں ڈال کر ایتھل برومائڈ (Ethyl bromide) کی بھلی تہ الگ کر لی جاتی ہے۔ پانی پھینک دیا جاتا ہے اور ایتھل برومائڈ (Ethyl bromide) کو سوڈیم کاربونیٹ (Sodium Carbonate) کے ہکائے محلول کی مسادی مقدار میں ملا کر قیف ذرق میں ڈالا جاتا ہے اور ہلایا جاتا ہے۔ ایتھل برومائڈ (Ethyl bromide) نیچے سے نکال لیا جاتا ہے۔ او پانی کے ساتھ ملا کر پھر ہلایا جاتا ہے۔ آخر کار وہ احتیاط کے ساتھ پانی سے جدا کر لیا جاتا ہے اور خشک کشید صراحی میں ڈال دیا جاتا ہے۔ تھوڑا سا پانی جو باقی رہ جاتا ہے اور مائع ہذا کو مکدر کئے ہوئے ہوتا ہے نابیدگی پیدا کرنے والا عامل ملا کر خراج کر دیا جاتا ہے۔

نابیدگی — مایعات سے رطوبت

جلد اس طرح خراج کر لی جاتی ہے کہ ان کے ساتھ ایسی ٹھوس نم گیسر جبر ملا دی جاتی ہے جو کیمیائی طور پر مائع پر عمل نہ کرتی ہو۔ معمولی نابندہ عامل یہ ہیں :-
 کیلسیئم کلورائیڈ (Calcium Chloride) پوٹاشیم کاربونیٹ
 (Potassium Carbonate) (نابیدہ سوڈیم سلفیٹ)

(Sodium Sulphate) (انجھا چونا، وغیرہ، وغیرہ۔ نامیاتی)

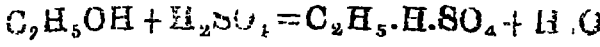


شکل ۲۲

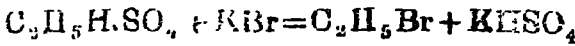
ترشوں کی نامیدی
کے لئے، البتہ
قلیاں استعمال
نہیں کی جاسکتی۔
اور نہ سیلیسیم
کلورائیڈ (Calcium
Chloride)
الکولز (Alcohols)
یا نامیاتی اساسوں
کے ساتھ استعمال
کیا جاسکتا ہے۔
کیونکہ انکے ساتھ

یہ ترکیب کھا جاتا ہے۔ دندانہ دار یا گلے ہوئے سیلیسیم کلورائیڈ
(Calcium chloride) کے چند ٹکڑے مائع میں ڈالے
جاتے ہیں۔ صراحی کو کاگ لگا دیا جاتا ہے اور گھٹنوں تک
یہ الگ رکھ دی جاتی ہے۔ مائع جب شفاف ہو جاتا ہے
تو کشید کر لیا جاتا ہے۔ صراحی کی گردن میں تپش پیا دھنل
کردیا جاتا ہے اور اس کا جوفہ بھلی نلی سے ٹھیک نیچے
رکھا جاتا ہے۔ صراحی، کثفہ کے ساتھ جوڑی جاتی ہے اور
بن جنتر پر نرم نرم آنچ ایسی دی جاتی ہے کہ مائع (۲-۳
قطرے فی ثانیہ کی) دھیمی رفتار سے کشید ہوتا ہے۔
تپش دیکھ لی جاتی ہے اور وہ حصہ جو ۲۵-۳۳° پر جوش
کھاتا ہے الگ صراحی میں جمع کیا جاتا ہے۔ یہ حصہ
ایٹھل برومائیڈ (Ethyl bromide) پر مشتمل ہوتا ہے

جس میں ممکن ہے کہ تھوڑا سا ایٹھس موجود ہو۔ محاصل ۸۰-۷۵ گرام ہوتا ہے۔



الکحل (Alcohol) Ethyl hydrogen sulphate



ایٹھل برومائیڈ

Ethyl bromide

خواص — بے رنگ، بلیج۔ نقطہ جوش ۳۸.۸°
د۱ پر کثافت اضافی ۱.۴۷۱ (دیکھو ضمیمہ نمبر ۱۰)۔

کثافت اضافی کی تخمین — ایلیات

کی کثافت اضافی کی تخمین کرنے کا سادہ طریقہ یہ ہے۔ قریباً ۲۰ سے ۳۰ کمب سمر تک کی گھانٹش کا ایک کثافت پیم یا شیشے کی چھوٹی سی تنگ گردن کی بوتل استعمال کی جاتی ہے۔ جس میں شیشے کی رکڑی ہوئی ٹوٹ لگی ہوتی ہے (شکل ۷۴)۔ گردن پر نشان کھدا ہوتا ہے۔ بوتل کو گرم کر کے اس میں سے ہوا گزارنے سے بوتل پوری مضاف اور خشک کر لی جاتی ہے۔ بعد ازاں اسے ٹھنڈا کر کے تول لیا جاتا ہے۔ تب اس میں ایلیات ایسے قیف کے رستے ڈالا جاتا ہے جس کی ساق کو کچھ تر باریک کر لیا جاتا ہے تاکہ ساق بوتل کی تنگ گردن میں سے گزر سکے۔ بوتل برف یا پھوٹے ہوئے یخ کے آمیزے میں

پاؤ گھنٹہ سے نیم گھنٹہ تک رکھی جاتی ہے حتیٰ کہ اس کے
نافیہ کی تپش ہو جاتی ہے۔ مائع کی ہلالی سطح کو ٹھیک کر کے
بوتل کی گردن
پر کے نشان
کے ساتھ منطبق



شکل نمبر ۱۱۱

کر دیا جاتا ہے۔
اگر زیادہ مائع
ڈالنا ہو تو چھوٹے
سے نالیچے سے
ڈالا جاتا ہے۔
اگر کچھ مائع لگانا
ہو تو آتھری کاغذ
کا باریک سا
سٹوانہ اس میں

داخل کیا جاتا ہے جو زائد مائع کو جذب کر لیتا ہے۔ بوتل
کو تب ڈاٹ لگا دی جاتی ہے اور باہر سے خشک کر لیا
جاتا ہے۔ پاؤ گھنٹہ تک اس کو ترازو دان میں رکھ کر
قول لیا جاتا ہے۔ پھر اس کو خالی کر کے صاف اور
خشک کر لیا جاتا ہے اور کنید کیا ہوا پانی جسے قبل ازیں
جوش دے لیا گیا ہوتا ہے اس میں بھر دیا جاتا ہے۔
پانی ۱۰ تک ٹھنڈا کیا جاتا ہے۔ ہلالی سطح برابر کی جاتی
ہے اور بوتل تولی جاتی ہے۔ اسی طرح عمل کر کے
جیسا کہ اوپر بیان ہوا ہے ذیل کے جملہ سے مائع کی کثافت
انسانی ۰ برہ ۰ تپش والے پانی کے لحاظ سے حاصل

کی جاتی ہے :-

$$\frac{W - W_1}{W - W_2} = \Delta$$

جہاں W = خالی بوتل کا وزن
 W_1 = بوتل اور 0° پر کے پانی کا وزن
 W_2 = بوتل اور 0° پر کے مائع کا وزن

یا اگر m پر کے پانی سے مقابلہ کیا جائے تو مندرجہ بالا عدد کو (پانی کی) 1° پر کی کثافت یعنی 0.999843 سے ضرب دے لینا چاہئے۔

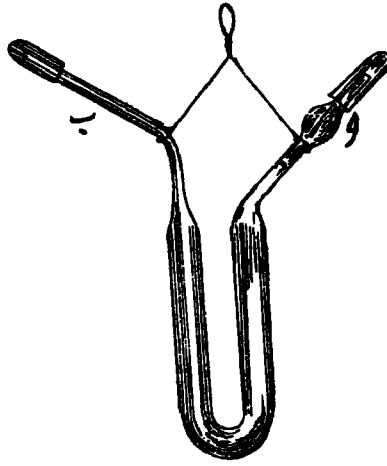
ایک بڑا نازک اور مفید آلہ جو بھکنی کی مدد سے بروقت تیار کر لیا جاتا ہے، پرکنز کا مرمرہ سپرینگل والا کثافت پیمائے۔ مائع کی چھوٹی مقداروں اور زیادہ تر طیار مایعات کے لئے یہ آلہ خاص کر کے موزوں ہے۔ یہ (فصل ۱۱۷) ایک لائٹائی پر مشتمل ہے جس میں ۲ سے ۱۰ مکعب سمرتیک مائع سماتا ہے۔ اس نلی کے ہر ایک سرے کو باہر کھینچ کر ایک ایک شعری نلی بنائی گئی ہے۔ ایک شعری بازو 'لو' باہر کو خمایا گیا ہے اور ایک جوڑے کے ساتھ میٹا کیا گیا ہے۔ دوسرا بازو 'ب' پہلے بازو سے زاویہ قائمہ پر خمایا گیا ہے۔ بازو 'لو' پر کے جوڑے اور لائٹائی کی چوٹی کے درمیان ایک نشان کھودا گیا ہے آلہ کو

Sprengel ۵۴

Perkins ۵۵

۵۶ دیکھو ٹرانزیکشنز مجلس کیمیا ۱۸۸۲ء دفعہ ۴۵ صفحہ ۴۲۱ -

نشک کے تول لیا جاتا ہے اور بازو ب میں سے مائع زیر تجربہ اندر کو کھینچا جاتا ہے یہاں تک کہ بازو ل پر کا جوفہ آدھا بھر جاتا ہے۔ آلم تیخ اور پانی میں ٹھنڈا کیا جاتا ہے اور نلی کو اتنا ٹیڑھا کر کے کہ بازو ب کی وضع افقی



نشک ۷۷

ہو جائے، مائع کی ہلالی سطح کو ل پر کے نشان کے ساتھ منطبق کر دیا جاتا ہے۔ بازو ب کے سرے پر تقطیری کاغذ کا ایک پڑہ رکھا جاتا ہے یہاں تک کہ بازو ل میں مائع زیر تجربہ مطلوبہ مقام تک اتر آتا ہے۔ ل نامی تب انتصابی وضع میں لائی جاتی ہے۔ شیشے کی ڈھیلی ڈھیلی ٹوپیاں دونوں بازوؤں کے سروں پر چڑھائی جاتی ہیں۔

الہ احتیاط سے خشک کیا جاتا ہے، تھوڑی دیر کے لئے رکھ چھوڑا جاتا ہے اور پھر توالا جاتا ہے۔ یہی عمل پھر کشیدہ پانی کے ساتھ دہرایا جاتا ہے۔

مثال - ایٹھل بروائیڈ (Ethyl bromide) کیساتھ ایک تجربہ کیا گیا تو ذیل کا نتیجہ حاصل ہوا:-

خالی نلی کا وزن ۶۵۲۴۲ گرام
نلی + پر کے ایٹھل بروائیڈ کا وزن ۹۵۴۲۰ گرام
نلی + پر کے پانی کا وزن ۸۵۴۱۰ گرام

$$\Delta \text{ پتہ} = \frac{۳۶۲۳۰}{۲۶۱۴۵} \times ۰.۶۹۹۹۸۷ = ۱۶۴۸۵$$

نقطہ جوش کی تخمین —————

کے نقطہ جوش کی صحیح تخمین معیاری تپش پیا یعنی اسے تپش پیا سے کی جاتی ہے، جس کی درجہ بندی کی تعمیر کر لی ہوتی ہے، اور جس کے نقاط ° اور ۱۰۰ کی احتیاط سے تعین کی ہوئی ہوتی ہے۔ ایسا معمولی تپش پیا بھی جو کیوں والے ایک معیاری تپش پیا کی مدد سے صحیح کر لیا ہو مساوی صحت کے ساتھ کام دیتا ہے۔ بار پیمانی دباؤ کے لئے بھی تصحیح کر لینی چاہیے ۷۰ مہر سے نیچے ہر ایک مہر کے لئے یہ تصحیح قریباً ۰.۴۳ ° ہوتی ہے (حسب تحقیقات لینڈ ولٹ مزید تصحیح پارے کے اس ڈورے کے لئے بھی درکار ہے، جو برتن سے باہر ہو۔ اس تصحیح کے لئے ذیل کا ضابطہ استعمال کیا جاسکتا ہے:-

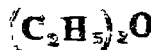
ن (ت - ت) ۵۴۰۰۰۱

جہاں ت = ظاہری تپش درجوں میں -
 ت = دوسرے تپش پیا کی تپش جس کا جوفہ برتن سے پورا
 ت لمبائی کے نفع پر رکھا جاتا ہے -
 ن = درجوں میں پارے کے استوانہ کی لمبائی
 جو برتن کے اوپر سے لے کر ت تک ہے -
 ۱۵۴۰۰۰ = شیشے میں پارے کا ظاہری پھیلاؤ -
 اگرچہ پورا (یعنی اینڈسٹنس کا) پتہ پتہ جس میں سیالی ڈورا
 بخارات میں پورا پورا ڈوبا ہوتا ہے استعمال کیا جائے تو
 اس تصحیح کی ضرورت نہیں رہتی - ۱۰۰ سے اوپر کے نقاط
 کے لئے سرسری تصحیح اس طرح کی جاسکتی ہے کہ خالص
 نامیاتی چیزوں مثلاً نفتھالین (Naphthalene) وغیرہ
 کے نقاط جوش تخمین کر لئے جائیں - نفتھالین
 (Naphthalene) کا نقطہ جوش ۲۱۶.۶ ہے -

تیاری ۲

ایتھر (ڈائی ایتھل ایتھر، ڈائی ایتھل اکسائیڈ)

ETHER (Diethyl Ether ' Diethyl Oxide)



ویکیپیڈیا میں ۱۹۰۰ء | ۹۰۰

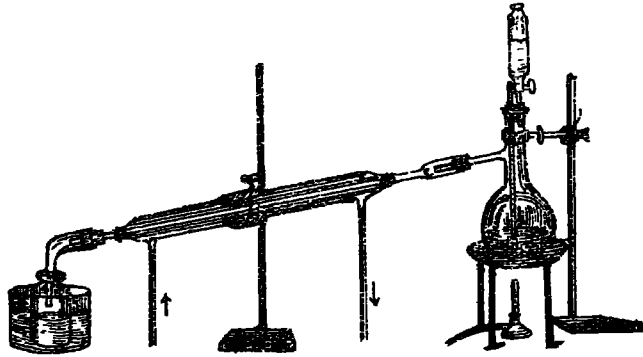
ولیم سٹن ۲۵۰۰ (۳) Phil Mag ۲۵۰۰

۱۵۰ گرام (۸۰ گرام) مرکب (سلفورک) (Sulphuric) ترشہ

۵۰۰ (۱۰۰) مطلق الکحل

کشییدی صُراحی (Aliter) کو دو سوواضہ گاک لگایا جاتا ہے۔ ایک سوواضہ میں سے پیش پیا داخل کیا جاتا ہے جس کا جوڑ صُراحی میں کے مائع سے ڈھکا ہونا چاہئے۔ دوسرے سوواضہ میں سے ڈائڈار قیف گزارا جاتا ہے۔ کشییدی صُراحی کی بنی نلی، ہاگ کے ذریعہ، ایک لمبے مکشف کے اوپر والے سرے میں قائم کی گئی ہے۔ مکشف کے نیچے والے سرے پر دسلی لگائی گئی ہے جو ایک صُراحی کی گردن میں سے گزاری جاتی ہے۔ صُراحی کے گرد سخ رکھ دی جاتی ہے۔ یہ آلہ شغل عکس میں دکھایا گیا ہے۔ سلفیورک (Sulphuric) ترش اور الکول (Alcohol) کشییدی صُراحی میں احتیاط سے آمیختہ کئے جاتے ہیں۔ صُراحی تب بالوجہ ترش رکھ کر مکشف سے جوڑی جاتی ہے۔ آمیزہ ۴۰-۱۰۰ گرم کیا جاتا ہے اور ڈائڈار قیف سے الکول (Alcohol) اسی رفتار سے ڈالا جاتا ہے جس رفتار سے مائع کشیہ ہو جاتا ہے (یعنی تقریباً تین قطرے فی ثانیہ)۔ پیش ۱۴۰-۱۶۰ پر مستقل رکھنی چاہئے۔ جب اتنا الکول (Alcohol) ڈالا جا چکتا ہے کہ اس کی مقدار ابستدائی آمیزہ میں کے الکول (Alcohol) کی مقدار سے قریباً دوگنی ہوتی ہے اور یہ ایٹھر (Ether) میں تبدیل ہو چکتا ہے تو کشیہ بند کر دی جاتی ہے۔ قابلہ میں اب ایٹھر (Ether) کے علاوہ الکول (Alcohol) پانی اور سلفیورس (Sulphurous) ترشہ بھی موجود ہے۔ مائع قیف فارق میں ڈالا جاتا ہے۔ اور تھوڑا سا (۳۰-۴۰) کمب سمر) بکایا ہوا کادی سوڈا اس میں ملا کر خوب ہلایا جاتا ہے۔ یہ نشین ہو جانے کے بعد کادی سوڈے کا

محلول نیچے سے کھینچ لیا جاتا ہے اور قریباً اتنا ہی معمولی نمک کا طاقستور محلول ملا دیا جاتا ہے۔ اور ہلانے اور نیچے سے کھینچ لینے کا عمل دوہرایا جاتا ہے۔ ایتھر (Ether) گو اب سلفیورس (Sulphurous) ترشہ اور بہت سے الکوحل (Alcohol) سے آزاد ہے، مگر پھر بھی اس میں پانی موجود ہوتا ہے، اس لئے یہ نکالنا خشک کشیدی صراحی میں ڈالا جاتا ہے اور مخصوص سیلیم سکوراٹیڈ (Calcium chloride) کے چند ٹکڑے اس میں ملا دیے جاتے ہیں۔ ڈھیلا سا کاگ لگا کر رات بھر یہ صراحی الگ رکھی جاتی ہے۔ اس کے بعد کشیدی صراحی کو لمبے مکثف سے

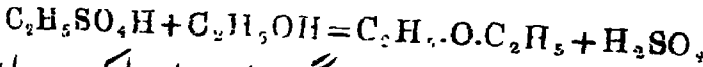
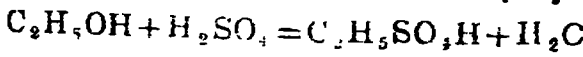


شکل ۴۷

جوڑ کر پین جنتہ پر گرم کیا جاتا ہے۔ جو ایتھر (Ether) کشید

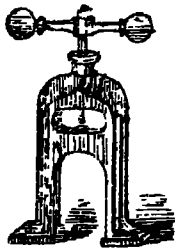
ہو کر آتا ہے اب بھی اس میں خفیف سا الکول (Alcohol) اور پانی موجود ہے۔ انھیں یہ بضد گرفت کئے رہتا ہے۔ ان سے ایٹھر صرف اس طرح آزاد کیا جاسکتا ہے کہ، سوڈیم (Sodium) دھات کے ساتھ اس پر مزید عمل کیا جائے۔ قابلہ میں سوڈیم (Sodium) کے چند بہت ہی تیلے تیلے قاش ڈالے جاتے ہیں اور اسے کاگ سے بند کر دیا جاتا ہے۔ اس کاگ میں سے کیلیم کلورائیڈ (Calcium chloride) والی ایک کھل نلی داخل کی جاتی ہے تاکہ ہائیڈروجن (Hydrogen) تو نکلتی جائے مگر رطوبت اندر آنے نہ پائے۔

جب سوڈیم (Sodium) سے مزید عمل پیدا نہیں ہوتا تو ایٹھر (Ether) سوڈیم (Sodium) کے ثقل پر سے کشیدی صراحی میں نتھار لیا جاتا ہے اور بن جٹر پر کشید کیا جاتا ہے۔ صراحی کی گردن میں ایک تیش پیا نکایا جاتا ہے کہ نقطہ جوش دکھاتا رہے۔ نقطہ جوش ۲۵ پر مستقل ہونا چاہئے۔

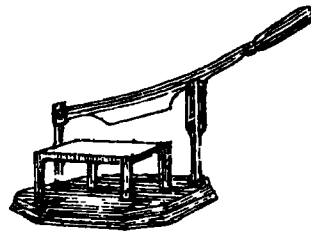


خواص — بے رنگ، سریع الحرت مائع۔ نقطہ جوش ۲۵، کثافت اضافی ۱۵ پر ۰.۷۷۲۰۔ روشن شعلہ کے ساتھ جلتا ہے۔ پانی کے ساتھ غیر خلط پذیر ہے۔ معمولی تیش پر پانی کے ۹ حصے، ایٹھر (Ether) کے ۱ حصہ کو اور ایٹھر (Ether) کے ۳۵ حصے پانی کے ۱ حصہ کو حل کر لیتے ہیں۔ دیکھو ضمیمہ تیاری (۲) صفحہ۔

تجارتی ایتھر (Methylated Ether) روح سے تیار کیا جاتا ہے اور اس میں الکوحل (Alcohol) پانی اور دوسرے لوٹ بھی موجود ہوتے ہیں۔ بہت سے قاتلوں کے لئے اسے خالص کرنے کی ضرورت ہوتی ہے۔ خالص کرنے کا یہ طریقہ استعمال کیا جاسکتا ہے کہ ایتھر (Ether) تھوڑے سے موٹے موٹے پیسے ہوئے کاوی پوٹاش پر سے کشید کیا جاتا ہے اور ٹھوس کیلشیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے ساتھ ملا کر کئی گھنٹوں تک رکھا جاتا ہے۔ آخر کار نتھارا جاتا ہے اور دھانی سوڈیم (Sodium) کے ساتھ اس پر عمل کیا جاتا ہے۔ مناسب شکل میں سوڈیم (Sodium) تیار کرنے کے لئے سہل طریقہ یہ ہے کہ سوڈیم (Sodium) تراش (شکل ۴۸) یا شنبہ (شکل ۴۹)



شکل ۴۹



شکل ۴۸

استعمال کیا جائے۔ ماقبل الذکر سے یہ دھات بہت ہی پتلی

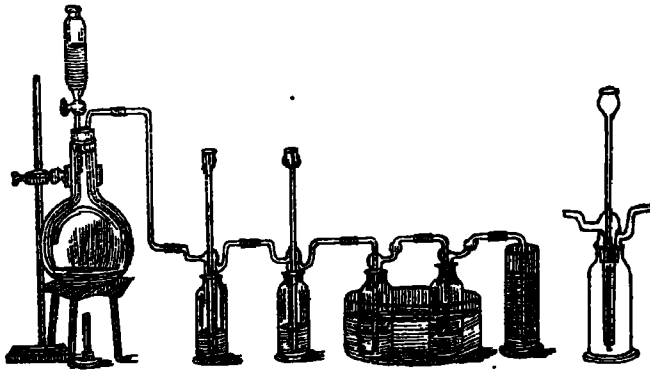
گاشوں میں کاٹی جاسکتی ہے۔ اور موخر الذکر میں دبا کر، باریک تار بنا لیا جاتا ہے۔ یہ یاد رکھنا چاہئے کہ ایٹھر (Ether) بہت اشتعال پذیر ہوتا ہے اور نہایت طیران پذیر بھی ہوتا ہے۔ اس لئے بڑی احتیاط کرنی چاہئے کہ اس کے قریب میں کوئی شعلہ نہ ہو۔ کسی صورت میں اسے برہنہ شعلے پر کشید نہیں کرنا چاہئے۔ بلکہ ہمیشہ لمبا اور اچھی طرح سے سرد کیا ہوا کٹفہ لگا کر اسے بن جتر پر کشید کرنا چاہئے۔ بڑی بڑی مقداروں کی کشید سے پرہیز کرنا چاہئے۔ جب کبھی ایسی ضرورت پیش آئے تو آسان طریقہ یہ ہے کہ متوسط قد (۲۵۰ کعب سمر) کی کشیدی صراحی استعمال کی جائے۔ اور جب مائع کشید ہو جائے تو ایک ڈائڈارقیف کے راستے، جو صراحی کی گردن میں سے داخل کی گئی ہو، مزید ایٹھر (Ether) یا ایٹھری (Ethereal) مائع ڈال دینا چاہئے۔ یہ طریقہ کشید کو روکے بغیر عمل میں لایا جاسکتا ہے۔

تیاری ۴

ایٹھیلین بروائیڈ (Ethylene bromide) $\text{CH}_2\text{Br} \cdot \text{CH}_2\text{Br}$

- بالارد (Balard) ۱۸۲۶ء (۲) ۳۲۰، ۳۷۵ -
 ارلن مائیک (Erlen meyer) نیٹے (Bunte) ۱۸۶۳ء ۱۶۸، ۶۴ -
 ۲۵ گرام (۲۰ کعب سمر) مطلق الکول (Alcohol) -
 ۱۵۰ گرام (۸۰ " ") مرکب سلفیورک (Sulphuric) ترشہ -
 ۲۰۰ " (۶۵ " ") برومین (Bromine) جو ذخان خانہ میں بنی چاہئے۔
 ۳۰۰ " آمینو ۱۰۰ گرام (۲۴ کعب سمر) الکول (Alcohol) اور
 ۲۰۰ " (۱۰۸ کعب سمر) مرکب سلفیورک (Sulphuric) ترشہ کا۔

ایک آلہ مرتب کرو جیسا شکل نمبر ۵ میں دکھایا گیا ہے۔ یہ آلہ ایک گول صراحی (۲ لیٹر) پر مشتمل ہے جس کو دو سُورخ کاگ لگایا گیا ہے۔ ڈائڈارقیف ایک سُورخ میں سے داخل کیا گیا ہے اور نکاس نلی دوسرے سُورخ میں سے۔ اس نکاس نلی کے ذریعہ سے گول صراحی، دو دھون بوتلوں کے ساتھ، جن میں محافظ نلیاں لگی ہیں، جوڑی گئی ہے۔ دھون بوتل کی ایک مفید صورت شکل نمبر ۵ میں دکھائی گئی ہے۔ اس کی تراش ہے۔ اگر یہ مہیا نہ ہو تو تین گردن والی وولفی (Woulff) بوتل جس کی مرکزی گردن میں سے لمبی نلی داخل کی گئی ہو کام دے سکتی ہے۔ یہ دھون بوتلیں کاوی سوڈے کے محلول سے آئیسرا تیسرا حصہ بھری گئی ہیں۔ ان دو معمولی دھون بوتلوں میں جو پانی کے لگن میں کھڑی ہیں برومین (Bromine) ہے۔ پہلی میں قریباً ۵ کعب سمر برومین (Bromine) اور



شکل نمبر ۵

ایک کعب سم پانی ہے اور دوسری میں قریباً ۵۰ کعب سم
برومین (Bromine) اور ایک کعب سم پانی ہے۔
دوسری دھون بوتل ایک فرارخ لا نمائی یا استوانی کے ساتھ
والبتہ ہے جس میں سوڈا لائیٹم (Soda lime) کے ٹکڑے
بھرے ہیں۔ اگر استوانی استعمال کرنی ہو تو شیشے کے یا سنگ
مرمر کے ٹکڑوں کی ایک تہ ادھائی ملی کے منہ کے گرد بھرنی
چاہیے اور سوڈا لائیٹم (Soda lime) اس تہ کے اوپر
ہونا چاہیے۔ چوڑوں کو چست کر کے ۲ گرام الکول (Alcohol)
اور ۵۰ گرام سلفورک (Sulphuric) ترشہ کا آمیزہ بڑی
صراحی میں، جس میں تھوڑی سی خشک ریت ہوتی ہے،
ڈالا جاتا ہے اور بالو جنٹر پر چھوٹے سے شعلے سے گرم کیا
جاتا ہے، یہاں تک کہ گیس کی ایک مستقل رد نکلنے لگتی
ہے۔ جب ایسا ہونے لگتا ہے تو الکول (Alcohol)
اور سلفورک (Sulphuric) ترشہ کا آمیزہ صراحی میں
ڈالدار تینٹ سے آہستہ آہستہ گرایا جاتا ہے۔ پیش کو متبیط
رکھنا ضروری ہے تاکہ زیادہ جناگ نہ بننے پائے اور کاربن
(Carbon) بہت مقدار میں علحدہ نہ ہو۔ مگر ان کو بالکل
روکا نہیں جاسکتا۔ سلفر ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide)
کی ایک بڑی مقدار جو ایتھیلین (Ethylene)
کے ساتھ ساتھ خارج ہوتی ہے دھون بوتلوں میں کے
کاوی سوڈے میں جذب ہو جاتی ہے۔ برومین (Bromine)
والی بوتلوں کے گرد کا پانی اگر گرم ہو جائے تو بیخ کے چھوٹے
چھوٹے ٹکڑے اس میں ڈال دینے چاہئیں۔ وقتاً فوقتاً کاوی
سوڈا بھی بدل دینا چاہیے۔ نہیں تو سلفر ڈائی آکسائیڈ
(Sulphur dioxide) کے برومین (Bromine)

میں گزر جانے اور اسے ہائیڈرو برومک (Hydro bromic) ترشہ میں تبدیل کر دینے کا احتمال ہے۔ اگر آلہ میں کے دباؤ سے ڈائڈارقیف میں سے جو صُراحی میں لگی ہے جلد سے اُلٹے کرنے لگیں تو اس وقت کا علاج یوں کیا جاتا ہے کہ ڈائڈارقیف کے منہ میں ڈاٹ لگا دی جاتی ہے۔ چند

گھنٹوں کے بعد دونوں برتنوں میں کی برومین (Bromine) بے رنگ ہو جاتی ہے یا کم از کم سُکھی گھاس کے رنگ کی ہو جاتی ہے۔ اب غیر خالص ایتھیلین برومائڈ

(Ethylene bromide) الگ کر لیا جاتا ہے اور کاوی سوڈے

(Castic soda) کے بلکائے ہوئے محلول کے ساتھ

ملا کر ہلایا جاتا ہے۔ بعد ازاں پانی کے ساتھ ملا کر ہلایا جاتا

ہے، آبی تہ سے الگ کر کے کیلشیم کلورائیڈ (Calcium chloride)

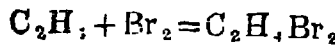
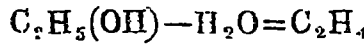
لے چھوٹے چھوٹے ٹکڑوں پر نابیدہ کر لیا جاتا ہے۔

پھر کیلشیم کلورائیڈ (Calcium chloride) پر سے

نقار کر یا تقطیر کر کے کشید کر لیا جاتا ہے۔ کشیدہ

۱۳۰-۱۳۲ پر جمع کیا جاتا ہے۔ محاصل وزن میں قریباً اتنا ہی ہوتا

ہے جتنی کہ برومین (Bromine) لی گئی تھی۔



خواص — بے رنگ مائع جو : پر قلمی ٹھوس بن جاتا ہے اور ۹۹ پر پگھلتا ہے۔ نقطہ جوش ۱۳۱.۵ ہے۔

۱۵ پر کثافت اضافی ۲.۵۱۹ —

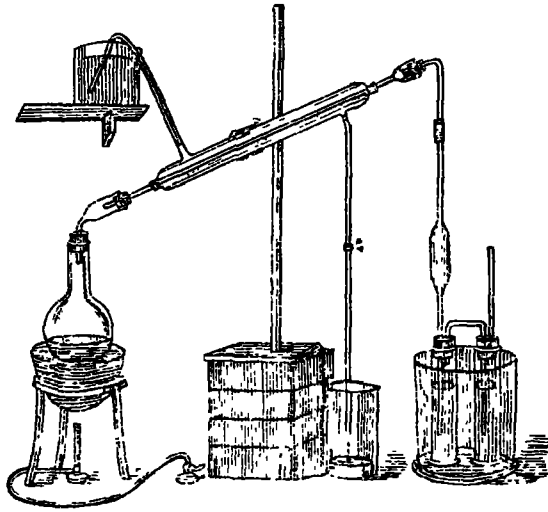
تقابل — ۱۰۰ کعب سمر کی صُراحی ایک چھوٹے

(Potassium bichromate) چھوٹے چھوٹے ٹکڑوں کی صورت میں کبریتھر پانی صراحی میں ڈالے جاتے ہیں اور دھیمے دھیمے حرارت پہنچائی جاتی ہے۔ شعلہ تب بٹایا جاتا ہے اور الکول (Alcohol) اور سلفیورک (Sulphuric) ترشہ کا آمیزہ جو گرم گرم ہی استعمال کیا جاسکتا ہے، ڈاٹ وار قیف سے آہستہ آہستہ ڈالا جاتا ہے۔ صراحی وقتاً فوقتاً ہلاتی جاتی ہے۔ تپش بہت بلند ہو جاتی ہے اور مائع دھندلا ہو جاتا ہے۔ اور ایلڈی ہائیڈ (Aldehyde) بخور سے پانی اور الکول (Alcohol) کے ساتھ مل کر کشید ہوتا ہے۔ جب آمیزہ تمام کا تمام داخل کر دیا جاتا ہے تو صراحی بالو جتنے پر گرم کی جاتی ہے، یہاں تک کہ تمام ایلڈی ہائیڈ (Aldehyde) کشید ہو جاتا ہے (قریباً ۵۰ مکعب سمر)۔ اس امر کی اس طرح تشخیص کی جاتی ہے کہ صراحی سے کاگ الگ کر کے دریافت کر لیا جاتا ہے کہ آیا ایلڈی ہائیڈ (Aldehyde) کی بو ابھی آتی ہے کہ نہیں۔ کشیدہ اب پن جتنے پر شکل ملنے کے سے آلہ کے ذریعہ دوبارہ کشید کیا جاتا ہے۔

صراحی رجی مکثہ سے جوڑی گئی ہے۔ مکثہ میں

پانی ۲۰-۳۵ کی تپش پر رکھا جاتا ہے۔ الکول (Alcohol) اور آبی بخارات مکثہ میں لبتے ہو جاتے ہیں۔ برخلاف انکے ایلڈی ہائیڈ (Aldehyde) ایک نالی کے ذریعہ سے جو ایک ۱۰ مکعب سمر کے نالچے سے جوڑی گئی ہے، دو شنگ (۱۰) مکعب سمر گنجائش کی) استوائیوں میں چلا جاتا ہے۔ یہ استوائی نابیدہ ایٹھر (Ether) سے تیسرا تیسرا حصہ بھری ہوتی ہیں

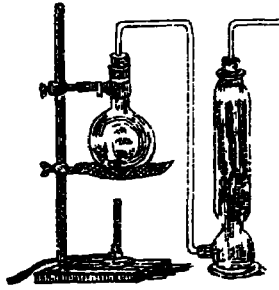
اور سیخ اور پانی کے آمیزہ میں ٹھنڈی کی جاتی ہیں۔ ایلڈیہائیڈ (Aldehyde) ایٹھر (Ether) میں جھٹ پٹ حل ہو جاتا



شکل ۵۲

ہے اور جلد جلد جذب ہو جاتا ہے۔ اگر ایٹھری (Ethereal) محلول کو خشک امونیا (Ammonia) گیس کے ساتھ سیر کیا جائے تو تمام ایلڈیہائیڈ (Aldehyde) 'ایلڈیہائیڈ امونیا' (Aldehyde Ammonia) $\text{CH}_3\text{CH.OH.NH}_2$ کی بیرنگ قلموں کی شکل میں الگ ہو جاتا ہے۔ خشک امونیا (Ammonia) تیار کرنے کا آلہ شکل ۵۲ میں دکھایا گیا ہے۔ امونیا (Ammonia) کے طاقتور محلول والی صراحی چھوٹے سے شعلہ سے گرم کی جاتی ہے۔ گیس جھٹ پٹ نکلنے لگتی ہے اور برج میں اوپر کو گزرتی ہے۔ برج میں سوڈا لائیم

(Soda lime) یا انچھا چونا بھرا ہوتا ہے۔ ایتھری
(Ethereal) محلول اس گیس کے ساتھ سیر کیا جاتا ہے۔
اور بعد ازاں ایک گھنٹہ تک رکھ چھوڑا جاتا ہے۔
ایتھر (Ether) تب قلموں پر سے نتھار لیا جاتا ہے



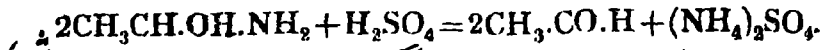
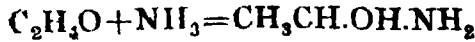
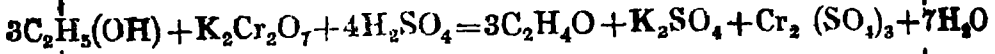
شکل ۵

قلمیں تقطیری
پمپ پر پڑھنے
دی جاتی ہیں
ایتھر کے ساتھ
دھوئی جاتی ہیں
اور آخر الامر
تقطیری کاغذ پر
ہوا میں خشک
کی جاتی ہیں۔
ایلڈیہائیڈ امونیا

(Aldehyde Ammonia) کا محاصل ۲۵ - ۳۰ گرام ہے۔
صفحہ ۱۲۹ پر بیان شدہ تعاملوں کے لئے یہ استعمال
کیا جاسکتا ہے۔

خالص ایلڈیہائیڈ (Aldehyde) ایلڈیہائیڈ امونیا
(Aldehyde ammonia) سے اس طرح تیار کیا جاسکتا ہے۔
قلمیں پانی کے برابر وزن میں حل کی جاتی ہیں اور محلول
پن جتر پر $\frac{1}{4}$ حصہ مرکب سلفیورک (Sulphuric)
ترشہ اور ۲ حصے پانی کے آمیزہ کے ساتھ کشید کیا جاتا ہے
بحالیکہ قابلہ تیخ میں خوب ٹھنڈا کیا جاتا ہے۔ پن جتر کی
تبش بالتدبج بڑھائی جاتی ہے یہاں تک کہ پانی اُبلنے لگتا
ہے۔ کشید تب روک دی جاتی ہے۔ اس کے بعد کشیدہ

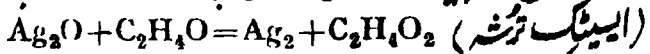
کو اس کے مساوی الجھم کیلیم کلورائیڈ (Calcium chloride) پر
نایدہ کر کے ۳۰ درجہ تک گرم کئے ہوئے پن جستر پر کشید کر لیتے
ہیں اور نایدہ الڈیہائیڈ (Aldehyde) اچھی ڈاٹ والی بوتل میں
رکھ لیتے ہیں۔



نحواس — بے رنگ میزبو والی مائع ہے۔ نقطہ جوش
۲۱ درجہ ہے۔ صفر درجہ پر کثافت اضافی ۸۰۶، سپانی الکول (Alcohol)
اور ایٹھر (Ether) میں حل پذیر ہے۔

تعلقات — ذیل کے تعامل ایٹ الڈیہائیڈز
(Acetaldehyde) اور بہت سے دوسری الڈیہائیڈز (Aldehydes)
کے ساتھ مخصوص ہیں۔

۱۔ تھوراسا امونیو سلور نائٹریٹ (Ammonio-silver nitrate)
یوں تیار کرو کہ سلور نائٹریٹ کے محلول میں ہلکایا ہوا امونیا (Ammonia)
قطرہ قطرہ ملاؤ، یہاں تک کہ جو رسوب بنتا ہے، ٹھیک حل ہو جائے۔
امونیو سلور نائٹریٹ (Ammonio-silver nitrate) کے محلول
کی اتنی مقدار میں جو امتحانی نلی کے تیسرے حصہ میں آ سکے، تقسیم
اکمب سمر الڈیہائیڈ (Aldehyde) ملا دو اور اُسے گرم پانی کے گلاس میں
رکھ دو۔ نلی کے پینڈے میں دھاتی چاندی کا آئینہ بن جاتا ہے۔



۲۔ الڈیہائیڈ (Aldehyde) میں اس کے حجم سے
۳۔ گنا سوڈیم بائی سلفائیٹ (Sodium bisulphite) کا سرد
سیر شدہ محلول ملاؤ، اور خوب ملاؤ۔ تھوڑی دیر تک اس کو
ٹھیکار بنے دو، جمعی مرکب $CH_3CH.OH.SO_3Na$ کی قلمیں

تیار کی جاتی ہیں۔ اگر اس مرکب کی ایک قلم لکھیں تو اس میں ڈال دی جائے تو قلم زرد و نورع ہو جاتا ہے۔ (Disulphur)
 کا محلول اس طرح تیار کیا جاتا ہے کہ سوڈیم سلفائیٹ (Sodium metabisulphite) پانی میں حل کیا جائے یا سوڈے کی تلہوں کو پانی کی ایک تہ سے دواںپ کر اس میں سے سلفر ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide) گزارا جائے۔ اس سے بھی سبز رنگ محلول بن جاتا ہے جس میں سے سلفر ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide) کی بشتہ تہ بڑھائی جائے۔ سلفر ڈائی آکسائیڈ یا آسانی اس سے لکھنے کی جوتی سے جو بازار سے خریدی جاسکتی ہے حاصل کیا جاتا ہے۔ یا ٹیٹروس سوڈیم سلفائیٹ (Sodium sulphite) پر مرکوز سلفیورک (Sulphuric) ترشہ ڈالنے سے حاصل کیا جاتا ہے۔

۳۔ میجنٹا (Magenta) کا محلول جسے سلفر ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide) نے بے رنگ کر دیا ہو، الڈیہائیڈ (Aldehyde) کا ایک قطرہ ڈالنے سے بقیہ ہوتا ہے (شفیقہ)۔ میجنٹا (Magenta) کی ایک قلم نصف استقامتی پانی میں حل کر کے اس کا کمزور محلول تیار کر دو اور اس میں سلفر ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide) کے پیلے گزاریں یہاں تک کہ اس کا رنگ غائب ہو جائے۔ اب الڈیہائیڈ (Aldehyde) کے چند قطرے غور و۔

۴۔ الڈیہائیڈ (Aldehyde) کے چند قطرے کا وہی پائش کر کے اس کو کعب سمر محلول کے ساتھ جوش دو۔ مائع زرد ہو جاتا ہے اور ایک بھورا سا لائیمنی رنوب

بن جاتا ہے۔
 ۵۔ مرکب سلفیورک (Sulphuric) ٹریشکے
 ایک یا دو قطرے، اکمب سمرالڈیہائیڈ (Aldehyde)
 میں ملاؤ۔ آمیزہ گرم ہو جاتا ہے۔ کیونکہ ایڈیہائیڈ (Aldehyde)
 کو تضاعف ترکیبی (Polymerisation) لاحق ہوتا ہے اور وہ
 پیرا الڈیہائیڈ (Paraldehyde, $(C_2H_4O)_3$) جس کا نقطہ جوش
 ۱۲۲° ہے بن جاتا ہے۔ پانی لانے سے یہ تیل کی شکل میں الگ
 ہو جاتا ہے۔ (دیکھو ضمیمہ تیسری)۔

CH₃.OH (METHYL ALCOHOL)

میتھل الکول

تجارتی میتھل الکول (Methyl alcohol) 'روحِ چوب' کو خالص کر لینے سے حاصل ہوتا ہے۔ اکثر اوقات اس میں تھوڑا سا ایسیٹون (Acetone) موجود ہوتا ہے جس کا پتہ آئیوڈو فورم (Iodoform) والے تعامل سے لگ جاتا ہے (دیکھو صفحہ ۱۳۰)۔ اگر ضرورت ہو تو اسے اس طرح خالص کر لیا جاتا ہے کہ ۳-۴ فی صدی ٹھوس کا دی بوتلاش کے ساتھ اسے بن جیتر پر ایک عمودی رجحی مکثفہ لگا کر ابالیں۔ اس کے بعد اس کو کشید کریں۔ پانی سے آزاد کرنے کے لئے اس کو تازہ جلے ہوئے انجھے چوئے سے تیسرا حصہ بھری ہوئی صراحی میں چوبیس گھنٹے رکھیں اور تیش پیا لگا کر بن جیتر پر دوبارہ کشید کریں۔

خواص — بے رنگ مائع۔ نقطہ جوش ۶۶°-۶۷°۔ ۲۰ پر کثافت اضافی ۰.۷۹۶۔

تیاری

میٹیل آیوڈائیڈ (ایٹھن وائیڈ)

METHYL IODIDE (Iodomethane)



دوا اور بیلیگٹ (Annalen) ۱۸۳۵ء ۲۰ -

(Methyl alcohol) ماگرم میٹیل الکوہل

(Phosphorus) سرخ فاسفورس

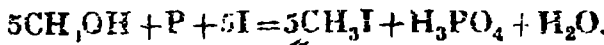
(Iodine) آیوڈین

ایک صراحی (۵۰ - ۶۰ گیمب سمرکی) عمودی رجی کشف سے
جوڑو اور اس میں میٹیل الکوہل (Methyl alcohol) اور
سرخ فاسفورس (Phosphorus) وال دو - لٹلہ بھر کے لئے
صراحی کو کشف سے جدا کرو اور صراحی میں آیوڈین (Iodine)
بتدریج ڈالو - بہت سی حرارت پیدا ہوتی ہے - جب آیوڈین
طائی جا چھتی ہے تو صراحی کو کشف سے
ساتھ جوڑ کر رات بھر ایک رکھا جاتا ہے اور اس کے

Date

Page

بعد ازیں شکل عدد ۳ کے مشابہ آند کے فریم پن جنٹر پر کشیدہ کئے جاتے ہیں۔ کشیدہ ہلکائے ہوئے کا دی سوڈے کے ساتھ تعین فامق میں ڈال کر ہلایا جاتا ہے کہ آئیوڈین (Iodine) اور آئیوڈو ایوڈکس (Hydriodic) ترقی نہ ہو جائے۔ اگر کاہی سوڈا کافی مقدار میں استعمال کیا گیا تو ترقی متعین آئیوڈائیڈ (Methyl iodide) کی شکل میں رہے ہوگی۔ بیتھل آئیوڈائیڈ (Methyl iodide) کو تبا کر لو، نمونہ سس، کیلیئم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے چند ٹکڑے اس میں ملا دو۔ اور اسے اس وقت تک الگ رکھ چھوڑو کہ مائع شفاف ہو جائے۔ تب ہمیشہ پیمانہ کار اسے پن جنٹر پر کشیدہ کرو۔ محاصل ۵۴ گرام ہوگا۔ بیتھل آئیوڈائیڈ (Ethyl iodide) اور دوسرے الکحل آئیوڈائیڈز (Alkyl iodides) ٹھیک اسی طریق سے تیار کئے جاتے ہیں۔



خواص — بے رنگ، عالی درجہ کا الغطانی مائع۔

نقطہ جوش ۴۲° ہے۔ ۱۵° پر کثافت اضافی ۲۲۲۷۔

تعامیل — بیتھل آئیوڈائیڈ (Methyl iodide)

کے چند قطرے، سلور نائٹریٹ (Silver nitrate) کے الکومولک

(Alcoholic) محلول میں ملا کر ہلاؤ۔ سلور آئیوڈائیڈ (Silver)

(iodide) اور سلور نائٹریٹ (Silver nitrate) کے ایک

مرکب کا سفید رسوب نیچے بیٹھ جاتا ہے۔ پانی ملائے پر یہ تحلیل

ہو جاتا ہے اور زرد سلور آئیوڈائیڈ (Silver iodide) حاصل

لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

طرف خون زود سے بہتا ہے۔ نقطہ جوش ۵۶-۹۲۔ کثافت اضافی ۰.۸۰۲۔ دیکھو ضمیمہ تیاری،

ایسیٹون (دالی میٹیل کیٹون)

ACETONE (DIMETHYL KETONE)



تجارتی ایسیٹون (Acetone) لکڑی کی کشید کے حاصل سے حاصل کیا جاتا ہے۔ خالص کرنے کے لئے اس کو سوڈیم بائی سلفائیٹ (Sodium bisulphite) (دیکھو مثال صفحہ ۱۲۹) کے سیر شدہ محلول کے ساتھ ہلاتے ہیں۔ اس کی تسلیں $C_2H_5ONaHSO_3$ تقطیر کی جاتی ہیں اور خوب بچھڑنے دی جاتی ہیں۔ اس کے بعد اس کو سوڈیم کاربونیٹ (Sodium carbonate) کے محلول کے ساتھ کشید کرتے ہیں۔ کشیدہ کو ٹھوس کیلیم کلورائیڈ پر نابیدہ کر کے آخر الامر کشید کرتے ہیں۔

خواص — بے رنگ، بے بو، مرغوب بُو والا۔ نقطہ جوش ۵۶، ۳۔ کثافت اضافی ۰.۸۰۲۔ پانی میں حل پذیر۔
تعاملات — ۱۔ ایٹھل الکول (Ethyl alcohol)

کی طرح ایسیٹون (Acetone) بھی آئیوڈو فارم (Iodoform) کا تعامل دیتا ہے (دیکھو صفحہ ۹۷)۔

۲۔ پی۔ بروموفینیل ہائیڈریزین (P-bromophenyl hydrazine) یا پی۔ نائٹروفینیل ہائیڈریزین (P-nitrophenyl hydrazine) کی چند قطیں برقیے ایسیٹک (Acetic) ٹریشہ کے چند قطرہوں میں حل کرنے کے تقریباً ایک کعب سمر پانی میں ہلکاؤ۔ اور

اس میں اسیٹون (Acetone) کا ایک قطرہ ملاؤ۔ اسیٹون (Acetone) کا برومو (Bromo) یا نائٹرو (Nitro) فینیل ہائیڈریزون (Phenyl hydrazone) قلمی رسوبوں کی شکل میں جدا ہوتا ہے۔

تیاری ۵

کلوروفارم (ٹرانی کلورو میتھین)

(CHLOROFORM (TRICHLOROMETHANE)



لیبگ، پوگینڈارف (Pogg. Ann) ۱۸۳۱ء ۲۳

۲۲۲

ڈومیا (Ann. chim. phys) ۱۸۳۲ء ۵۶، ۱۱۵

۲۰۰ گرام رنگ کٹ سفوف (تازہ)

۵۰۰ مکعب سمر پانی

۲۰ گرام (۵۰ مکعب سمر) اسیٹون (Acetone)

ایک بڑی (۴ لیٹر گنجائش کی) گول صراحی کو کاگ رنگا کر کاگ سے ایک لمبی ملی عزاری لٹی ہے جو صراحی کو لمبے مکثفہ اور قابض کے

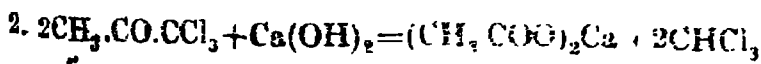
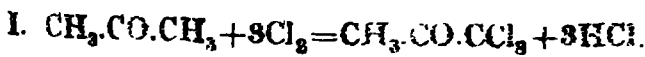
Poggendorff ۵

Liebig ۵

Dumas ۵

ساتھ جوڑے ہوئے ہے۔ صُراحی بالو جنٹر پر دھری گئی ہے۔ رنگ کٹ سفوف کو ... کمب سمربانی کے ساتھ بیس کر لئی بنا لو اور باقی ... کمب سمربانی کے ساتھ اسے کھنگال کر صُراحی میں ڈال دو۔ ایسٹون (Acetone) ٹاٹو اور صُراحی کو کھنڈ سے جوڑ دو۔ احتیاط سے گرم کر دو۔ یہاں تک کہ تعامل وقوع میں آجائے۔ جب تعامل وقوع میں آتا ہے تو مائع میں جو آگ پیدا ہوئے لگتا ہے۔ کچھ وقت کے لئے شٹ آگ کر لو۔ اور جب تعامل متوسط درجہ پر آجائے تو باقیہ کو یہاں تک اُبالو کہ مزید کلورو فارم (Chloroform) کشید نہ ہو۔ یہ امر آسانی سے اس طرح معلوم کیا جاتا ہے کہ کشیدہ امتحانی ٹی میں جمع کیا جاتا ہے اور دیکھا جاتا ہے کہ آیا اس میں اوزنی مائع کے قطرے موجود ہیں کہ نہیں۔ کشیدہ قیغ فارق میں کاوی سوڑے کے بلکائے ہوئے محلول کے ساتھ ہلایا جاتا ہے اور کلورو فارم (Chloroform) کئی ٹھکی نہ کشیدی صُراحی میں ڈال دی جاتی ہے۔ ٹھوس کیلسیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے چند ٹکڑے ملائے جاتے ہیں اور صُراحی آگ رکھ دی جاتی ہے۔ یہاں تک کہ مائع شفاف ہو جاتا ہے۔ تب صُراحی کی گردن میں تیش چما داخل کر کے مائع بن ختم پر کشید کیا جاتا ہے۔ حاصل قریباً ۴۰ گرام ہے۔

رنگ کٹ سفوف اس صُرح عمل کرتا ہے کہ گویا یہ کیلسیم ہائیڈریٹ (Calcium hydrate) اور کلورین (Chlorine) کا مرکب ہے یہ عمل غالباً دو درجوں میں وقوع میں آتا ہے۔



پہلے 'ٹالی' کلورائیڈون (Trichloracetone) بنتا ہے۔
پھر یہ چونے کے عمل سے کیلسیم اسیٹٹ (Calcium acetate)

اور کلوروفارم (Chloroform) میں تحلیل ہو جاتا ہے۔
 خواص — بے رنگ مائع میٹھی بو والا نقطہ جوش ۶۲-۶۴ ہے۔ ۱۵ پر کثافت اضافی ۱.۴۹۸۔ پانی میں بہت
 خفیف حل پذیر۔ نا اشتعال پذیر۔ چونکہ ہوا اور نور کی موجودگی
 میں کلوروفارم (Chloroform) آہستہ آہستہ فاسجین (Phosgene) میں
 تحلیل ہوتا جاتا ہے۔ اس لئے بالعموم تجارتی مرکب میں تھوڑا سا
 الکوحل (Alcohol) ملا دیا جاتا ہے۔ اس سے یہ تبدیلی رُک
 جاتی ہے۔ خالص کلوروفارم (Chloroform) رستے کے لحاظ سے
 تبدیلی ہوتا ہے، سولز نائٹریٹ (Silver nitrate) کے محلول پر
 اس کا کوئی عمل نہیں۔ اور مرکب سلفیورک (Sulphuric) تیز
 کو بے رنگ نہیں کرتا۔ اگرچہ وہ اس کے ساتھ ایک گھنٹہ
 تک ہلایا جائے یا ایک دن تک رکھا جائے۔
 تعاملات — ۱۔ اس کے چند قطروں کو
 حجم میں ان کے دو چند پتھل الکوحلک (Methyl alcoholic)
 پوٹاشش کے ساتھ گرم کر دو۔ پانی پلانے پر غفات محلول حاصل
 ہوتا ہے۔ پوٹاشیئم فارمیٹ (Potassium formate) اور
 کلورائیڈ (Chloride) بن جاتے ہیں۔



۲۔ امتحانی ملی میں کلوروفارم (Chloroform) کے
 دو قطرے، اینیلین (Aniline) کا ایک قطرہ اور ایک کعب سمر
 الکوحلک (Alcoholic) پوٹاشش ڈالو اور دُخان خانہ
 میں گرم کرو۔ فینیل کاربیمین (Phenyl carbamine) کی ناقابلِ تردید
 بڑی ملاحظہ ہوگی [تقابل کاربیمین (Carbamine)]

$$\text{CHCl}_3 + \text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2 + 3\text{KOH} = \text{C}_6\text{H}_5\text{NC} + 3\text{KCl} + 3\text{H}_2\text{O}$$

امتحانی نئی کے مافیہ و سحان خانہ و سو کر پھینک دو۔

تیاری ۹

CH₃

C.NOH

(ACETOXIME)

CH₃

ایسٹ آکسیم

۱۸۸۲ء ۱۵ مارچ ۱۳۲۳ھ

(Ber)

وی۔ مائیٹ فین

۵ گرام ہائیڈر آکسل ایمن ہائیڈروکلورائیڈ (Hydroxyl amine hydrochloride) ۱۰ اکعب سمر پانی میں۔

۳ گرام کاوی سوڈا ۱۰ اکعب سمر پانی میں

(Acetone)

۶ گرام (۶، ۷ اکعب سمر) خالص ایسیٹون

چھوٹی سی صراحی میں ہائیڈر آکسل ایمن ہائیڈروکلورائیڈ (Hydroxylamine hydrochloride) اور کاوی سوڈے کے

آمیو میں ایسیٹون (Acetone) ملا کر صراحی کو کاک لگا دیا جاتا ہے اور اسے چوبیس گھنٹہ تک الٹ رکھا جاتا ہے۔ اس

عصے میں قلمی آکسیم (Oxime) پیدا ہو جاتا ہے۔ اس میں جو کئی بھی آزاد ہائیڈر آکسین (Hydroxylamine) موجود

ہو اس کی موجودگی کی آزمائش کے لئے مانع کے چند

تقریب میں فہلنگ کا محلول ملایا جائے۔ یا صرف کا پر سلفیٹ
(Copper sulphate) کے حل کے ایک دو قطرے ملائے جائیں۔
اور پھر اس میں کافی کادی سوڈا ملا کر گرم کیا جائے کہ شفاف
نیلا محلول پیدا ہو جائے۔ کیو پرس آکسائیڈ (Cuprous oxide)
کا نارنجی پتھر رخ رسوب اگر پیدا ہو تو اس امر کی دلیل ہے
کہ کچھ آکسائیڈ آکسل امین (Hydroxylamine) ناترکیب غمدہ
موجود ہے۔ اگر کوئی بھی آزاد آکسائیڈ آکسل امین (Hydroxyl
amine) موجود نہ ہو تو مانع ایٹھر (Ether) کے مساوی حجم کے
ساتھ خوب ملایا جاتا ہے۔ ایسٹ آکسائم (Acetoxime)
ایٹھر (Ether) میں حل ہو جاتا ہے۔ ایٹھری (Ethereal) محلول
جستہ کر لیا جاتا ہے اور غلظت بڑا دو دفعہ تازہ ایٹھر (Ether)
کے ساتھ دہرایا جاتا ہے۔ اگر ضرورت ہو تو یہ محسوس ایٹھری
(Ethereal) محلول خشک تقطیری کاغذ میں سے کشیدی صراحی
میں تقطیر کر لیا جاتا ہے۔ ایٹھر (Ether) کا بیشتر حصہ بن جھتر
پکشیہ کر کے الگ کر دیا جاتا ہے۔ باقی مانع شیشے کے
بالے میں ڈال دیا جاتا ہے اور باقی ایٹھر (Ether) ہوا میں
تغیر ہو جانے کے لئے چھوڑا جاتا ہے۔ چند دقیقوں تک
بن جھتر پر گرم کرنے سے جو کچھ بھی ایٹھر (Ether) خفیف
مقدار میں بچ رہا ہو اڑا دیا جاتا ہے۔ سرد ہونے پر ایسٹ آکسائم
(Acetoxime) بے رنگ سوئیوں کی شکل میں الگ ہو جاتا ہے۔
سامان تختی پر یہ خشک کیا جاتا ہے۔ اور پٹرولیئم (Petroleum) روح
میں حل کر کے مکرر قلایا جاتا ہے۔ اس کا نقطہ جوش

۶۱-۶۲ ہے۔ اور حاصل ۴-۵ گرام



خواص — بے رنگ سوئیاں۔ نقطہ اامت ۹۰۔

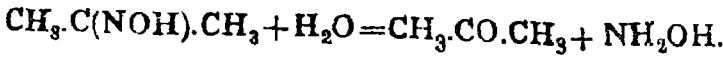
تھامل — ہلکے ہوئے ہائیڈروکلورک

(Hydrochloric) ٹرٹھ کے ساتھ اس کی تھوڑی سی مقدار چند

دقیقوں تک ابالو اور فہلنگ کے محلول کے ساتھ امتحان

کرو۔ یہ آکسیم (Oxime) ایسیٹون (Acetone) اور ہائیڈر

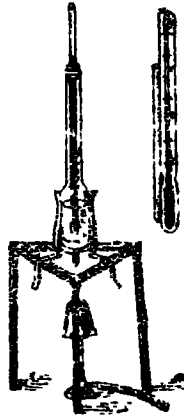
آکسل آکسین (Hydroxylamine) میں تھمیل ہو جاتا ہے۔



نقطہ اامت کی تخمین

اس مطلب کے لئے ذیل کا آلہ استعمال کیا جاتا ہے
(شکل ۵۳)۔ باریک پی ہوئی چیز کا تھوڑا سا نمونہ جو
احتیاط سے خشک کیا گیا ہوتا ہے، شعری نلی میں جس کا
اندرونی قطر امر ہوتا ہے اور جس کا ایک سر بند کیا گیا ہوتا
ہے، داخل کیا جاتا ہے۔ اس کے بنانے کا طریقہ یہ ہے کہ
چلی دیوار والی نرم شیشے کی نلی کو جس کا قطر قریباً ۱۵ مم ہوتا ہے
چھکنی کے شعلہ میں گھما کر اس کا شیشہ نرم کر لیا
جاتا ہے۔ اس سے بعد نلی دونوں طرف سے باہر کھینچ کر لمبی
کی جاتی ہے۔ جب شعری نلی تیار ہو جاتی ہے تو اس پر پیرے کے

قلم سے آرٹے خراش بنا کر تقریباً سات سات سمر (۲ ۱/۲ انچ) لمبے
لکڑوں میں توڑ لیا جاتا ہے۔ ہر ایک ٹکڑے کا ایک سرابند کر کے
شعری استغانی نلیاں بنائی جائیں۔ زیر استخوان نشتے کو باریک پیس کر
گھڑی شیشے پر رکھتے ہیں اور نلی کا کھلا سر اس میں ڈبو کر اسے
نلی میں لے لیتے ہیں۔ بند سرے کو مینر پر بھینکنے سے سفوف ہل کر
نلی کے پٹیدے میں چلا جاتا ہے۔ مقدار داخل شدہ اتنی ہونی چاہیے
کہ جب یہ چست بھری ہو تو اس کی لمبائی تقریباً ۲-۳ مہر ہو۔ نلی
تپش پیمائے کے ساتھ اس طرح لگا دی جاتی ہے کہ سفوف
جوفہ کے ساتھ مہر ہو (بہتر یہ ہے کہ عیش پیمائے کا جوفہ بہت چھوٹا
ہو) شعری نلی کو تپش پیمائے کے ساتھ چسپاں کرنے کے لئے ربرب شکا
تنگ چھلا استعمال کیا جاسکتا ہے۔ یا تپش پیمائے کے جوفہ کو خنجر کے



شکل ۵۲

مائع میں ڈبو کر شعری نلی کا پہلو، جو فہ کے ساتھ محض تر کر لیا جاتا ہے اور پھر اس کو پیش پیماس کی ساق کے ساتھ لگا کر دبا دیا جاتا ہے۔ پیش پیماس ایک لمبی گردن والی صراحی کے کاک میں سے گزرتا ہے۔ اس صراحی کا جوڑہ مرکب سلفیورک (Sulphuric) ٹریش، گلسرول (Glycerol) یا ارڈی کے تیل سے تین چوتھائی بھرا گیا ہے۔ صراحی قربیق کی ٹینک پر شنگھہ میں کسی جاتی ہے، اور ایک چھوٹے شعلے سے بہت ہی آہستہ گرم کی جاتی ہے۔ صراحی کو قربیق کے استادہ پر شنگھہ میں گنے کی بجائے، یہ پیتل کی چھوٹی سی تپائی برقائے کی جاسکتی ہے جو شکل ۵۲ میں دکھائی گئی ہے۔ یہ تپائی، نمسولی دار التجربہ کی تپائی پر ٹھیک بیٹھ جاتی ہے اور جب اس کی ضرورت نہ ہو تو اس سے الگ کر لی جاسکتی ہے۔ جب ایک خاص پیش پر پہنچتی ہے اور شے خالص ہے تو ایک دو درجہ کے اندر دفعۃً مکمل جاتی ہے جب نقطہ اامت نزدیک آ رہا ہو تو مناسب یہ ہے کہ شعلہ الگ کر لیا جائے یا بہت نیچا کر دیا جائے کہ پیش کا صعود بہت ہی تدریجی ہو۔ اگر اامت میں دیر لگ جائے تو یہ امر اس بات کی دلیل ہے کہ زیر امتحان شے خالص نہیں ہے۔ پوری صمت کی خاطر یہ ضروری ہے کہ اس طریقے سے جب نقطہ اامت کی تعین ہوتی ہے تو مائع سے باہر پیش پیماس کے پارے کے ڈرے کی جو پیش ہو اس سے لحاظ سے بھی اس کی تصحیح کر لی جائے۔ اس کے لئے وہی ضابطہ استعمال کیا جائے جو نقطہ جوش کی تصحیح کے لئے ہوتا ہے (دیکھو صفحہ ۱۱۱) جب ٹریش بد رنگ ہو جائے تو پوٹاسیم نائٹریٹ

(Potassium nitrate) کی ایک قلم اس میں ڈال کر گرم کر دو۔ دوزنگی جاتی رہے گی۔

ایسٹیک (Acetic) ترشہ CH_3COOH

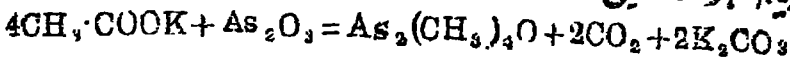
تجارتی ایسٹیک (Acetic) ترشہ پائیرولگنیٹس (Pyroligneous) یعنی "چوبکشدہ ترشہ" سے بنایا جاتا ہے جو لکڑی کی کشید فاسد سے حاصل کیا جاتا ہے۔ موخر الذکر ترشہ چونے کے ساتھ تعدیلی بنایا جاتا ہے اور کشید کے ذریعہ روح چوب اور ایسیٹون (Acetone) سے الگ کر لیا جاتا ہے۔ غیر خالص کیلشیم ایسیٹ (Calcium acetate) جس کا رنگ دھندلا ہوتا ہے، بعد کو مرکوز ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کی ضروری مقدار کے ساتھ کشید کیا جاتا ہے۔ تابیدہ یا برقیلا ایسٹیک (Sodium acetate) ترشہ لگے ہوئے سوڈیم ایسیٹ (Sulphuric) ترشہ کے ساتھ کشید کرتے سے حاصل ہوتا ہے۔

خاص — بے رنگ مائع تیز بول والا۔ نقطہ جوش ۱۱۹° نقطہ اجماع ۱۶۶° ہے۔ ۱۵ پر کمثافت اضافی ۵.۵۵۔ پرمینگانیٹ (Permanganate) کے محلول کو اسے بے رنگ نہیں کرنا چاہئے۔ اُبلتے ہوئے ترشہ کے بخارات اشتعال پذیر ہوتے ہیں۔

تعمیلات — الکول (Alcohol) کے چند قطرے ایسٹیک (Acetic) ترشہ کی اتنی ہی مقدار اور مرکوز سلفیورک (Sulphuric) ترشہ کے برابر کے حجم میں ملا دو۔ نرم نرم آئندہ اور اتھیل ایسیٹ (Ethyl acetate) کی میوے کی سی بو ملاحظہ کرو۔ ایسٹیک (Acetic) ترشہ کے چند قطروں میں بہت سا امونیا (Ammonia) ملا کر یہاں تک جوش دو کہ محلول تعدیلی ہو

جائے۔ ٹھنڈا ہونے دو اور فیرک کلورائیڈ (Ferric chloride) کا ایک قطرہ ملا دو۔ فیرک اسیٹٹ (Ferric acetate) کا سرخ رنگ پیدا ہوتا ہے۔ جوش دینے پر اسامی فیرک اسیٹٹ (Ferric acetate) کا رسوب بن جاتا ہے۔

تھوڑا سا پوٹاشیم اسیٹٹ (Potassium acetate) اتنے ہی آرسینئس آکسائیڈ (Arsenious oxide) کے ساتھ گرم کرو۔ کیوکوڈل آکسائیڈ (Cacodyl oxide) کے ناخوشگوار اور زہریلے بخارات پیدا ہوتے ہیں۔



تیار

ایسیٹل کلورائیڈ (Acetyl chloride) $\text{CH}_3\cdot\text{CO}\cdot\text{Cl}$

گیروہارڈٹ (Ann.chim.Phys)

۱۸۵۳ء (۳) ۳۷ - ۲۸۵ - جے شتام (Compt.rend)

۱۸۵۵ء ۴۰ - ۹۴۵ - اور ۱۸۵۶ء ۴۲ - ۲۲۴ -

۵ گرام برنیا اسیٹک (Acetic) ترشہ -

۴ گرام فاسفورس ٹرائی کلورائیڈ (Phosphorus Trichloride)

نیکل ۵۰ میں جو آلہ دکھایا گیا ہے اُسے تیار کرو۔ اُس میں ایک

کنیدی صراحی (۲۵۰ مکعب سمر) مکثف سے جوڑی گئی ہے۔ ایک چھوٹی سی

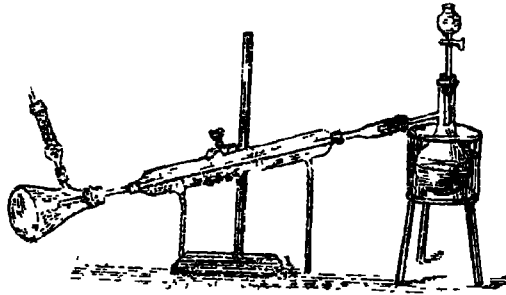
تقطیری صراحی قابلہ کا کام دیتی ہے۔ اس کی بھلی نلی کیلسیم کلورائیڈ

(Calcium chloride) والی نلی سے جوڑی گئی ہے۔ کشیدی

Gerhardt ل

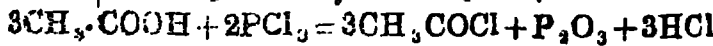
Béchamp ل

صراحی کو کاک لگا کر اس میں سے ڈانڈار قیف داخل کیا گیا ہے۔ یہ صراحی
ہن جنتر میں (جس کا خاکہ شکل ۵۴ میں بھیچا گیا ہے) ٹھنڈے پانی
میں سرو کی جاتی ہے، بحالیکہ فاسفورس ٹرائی کلورائیڈ (Phosphorus Trichloride)
ڈانڈار قیف سے صراحی میں آہستہ آہستہ ڈالا جاتا ہے۔ جب فاسفورس کلورائیڈ
(Phosphorus chloride) ملایا جا چکتا ہے تو بن جنتر میں کا پانی
۴۰۔۵۰ تک گرم کیا جاتا ہے یہاں تک کہ کیسی بائیٹھڈو کلورک
(Hydrochloric) ترشہ کا خروج جو پہلے پہلے بہت تیز ہوتا ہے



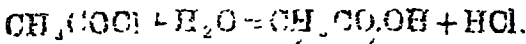
شکل ۵۴

سست پڑنے لگتا ہے۔ بن جنتر اب اپنے تک گرم کیا جاتا
ہے، یہاں تک کہ کوئی مزید چیز کشید نہیں ہوتی۔ کشیدہ اب
سابق کی طرح دوبارہ کشید کیا جاتا ہے۔ لیکن اب اس میں تپش پچا لگایا
جاتا ہے۔ اور کشیدہ اسیٹیل کلورائیڈ (Acetyl chloride) کے نقطہ
جوش (۵۳۔۵۴) پر جمع کیا جاتا ہے۔ محاصل ۵۴ گرام۔

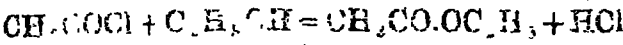


خواص — بے رنگ، تیزبو والا۔ مریوب ہوا میں
اس سے دُخان اُٹھتا ہے۔ نقطہ جوش ۵۵ ہے۔ ۲۰° پ۔
کثافت اضافی ۱.۵۱۰۵۔

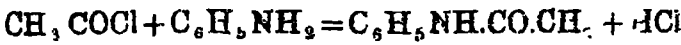
تعدادات — ۱۔ امتحانی نلی میں ایسیٹل کلورائیڈ (Acetyl chloride) کے چند قطرے تقریباً مکعب سمریانی میں ملا دو۔ ایسیٹل کلورائیڈ (Acetyl chloride) امتحانی نلی کے پینڈے میں جا بیٹھتا ہے۔ مگر ہلانے پر جلدی سے حل ہو جاتا ہے اور حرارت پیدا ہوتی ہے۔ ایسیٹل کلورائیڈ (Acetyl chloride) / اینیٹک (Acetic) / ٹرٹھ اور ایٹھرو کلورک (Hydrochloric) ٹرٹھ میں تبدیل ہو جاتا ہے۔



۲۔ امتحانی نلی میں ایک مکعب سمر ایٹھل الکول (Ethyl Alcohol) لے کر اس میں ایک مکعب سمر ایسیٹل کلورائیڈ (Acetyl chloride) قطرہ قطرہ ڈال کر ملاؤ اور نل کے نیچے ٹھنڈا کرتے جاؤ۔ بعد ازاں تقریباً مکعب سمر معمولی نمک کا محلول اس میں ملا دو۔ ایٹھل ایسیٹ (Ethyl acetate) جو اپنی معطر بو سے پہچانا جاتا ہے جدا ہو کر اٹھ کی سطح پر آ جاتا ہے۔



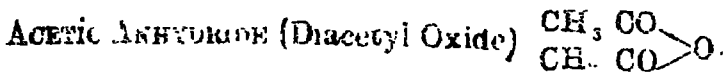
۳۔ اینیلین (Aniline) کے ایک قطرے میں ایسیٹل کلورائیڈ کے دو قطرے ملا دو۔ ٹھنڈا تیل واقع ہو گا اور ٹھوس مادہ جدا ہو جائیگا۔ یہ ایسٹ اینیل ٹھنڈا ہے۔ اور اگر اس کو کھولتے ہوئے پانی میں ملا کر آہستہ آہستہ ٹھنڈا کیا جائے تو اس کی بڑی بڑی قلمیں دستیاب ہو جاتی ہیں۔



دیکھو ضخیم تیاری ۱۰۔

تیاری ۱۱

ایسیٹک اینہائیڈرائیڈ (ڈائی ایسیٹل آکسائیڈ)



گیرہارٹ (Ann chim. Phys) ۱۸۵۳ء (۳) ص ۳۱۱۔

۵۵ گرام سوڈیم ایسیٹ (Sodium acetate) (گھٹا ہوا)

۴۰ گرام ایسیٹل کلورائیڈ (Acetyl chloride)

ایک قرینق (۲۵۰ مکعب سمر) جھوٹے سے کشفہ اور قابلہ سے جوڑا جاتا ہے۔ قابلہ کے ساتھ کیلسیم کلورائیڈ (Calcium chloride) والی نلی لگائی جاتی ہے۔ جیسا کہ سابقہ تیاری میں کیا گیا تھا۔ قرینق کی ٹوٹی، ایسے کاک سے بند کی جاتی ہے جس میں ایک ڈائڈار قیف قائم کیا جاتا ہے۔ گھٹا ہوا سوڈیم ایسیٹ (Sodium acetate) (۱۰۰ گرام) (۱۰۰ گرام) ٹین کی آٹھلی ٹشتری

$\text{CH}_3\text{COONa} + 3\text{H}_2\text{O}$ (acetate) کو گھٹا کر تیار کیا جاتا ہے۔ قسلی سوڈیم ایسیٹ (Sodium acetate) (۱۰۰ گرام) ٹین کی آٹھلی ٹشتری میں ڈالا جاتا ہے اور ہنسی نعل سے گرم کیا جاتا ہے۔ پہلے تو یہ قلماء کے پانی میں پھل جاتا ہے بعد ازاں یہ ٹشوس بن جاتا ہے۔ اور جب تپش بلند ہو جاتی ہے تو آخر الامر یہ پھر پھل جاتا ہے۔ جب یہ پورا پھل جاتا ہے تو اسے ٹھنڈا ہونے دیا جاتا ہے پھر یہ پیسا جاتا ہے اور قرینق میں داخل کر دیا جاتا ہے۔ ایسیٹل کلورائیڈ (Acetyl chloride) ڈائڈار قیف میں سے بائیں کی ڈالا جاتا ہے۔ سکا لیکہ قرینق پانی میں ٹھنڈا کیا جاتا ہے۔ جب ایسیٹل کلورائیڈ (Acetyl chloride) ملایا جا چکنا ہے تو قرینق کے مانیہ شیشے کی دلی سی

سالخ کے ساتھ جو ٹوٹی میں سے داخل کی جاتی ہے، خوب ہلاتے جاتے ہیں۔
قرنبنق معمولی کنگ یا ڈاٹ سے بند کر دیا جاتا ہے اور چھوٹے سے شعلے
پر گرم کیا جاتا ہے۔ شعلے کو ادھر ادھر حرکت دی جانی چاہیے کہ قرنبنق پھٹ
نے جائے۔ جب کوئی مزید شعلہ کشید نہیں ہوتی ہے تو قرنبنق کو کسی قدر ٹھنڈا ہونے
دیا جاتا ہے اور کشید اس میں واپس ڈال دیا جاتا ہے اور پھر سے کشید کیا جاتا
ہے۔ آخر اب مرتبہ پیرا لگا کر کشید ہی ضروری سے کشید کیا جاتا ہے اور ۱۳۰-۱۴۰
پر جمع کیا جاتا ہے۔ محاصل ۴۰ گرام۔



خواص — بے رنگ مائع، جس کی بو سے خواش پیدا

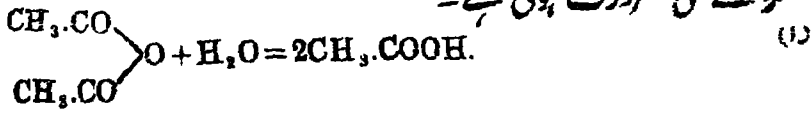
ہوتی ہے۔ نقطہ جوش ۱۳۸ ہے۔ ۱۰۰ پر کثافت اضافی ۱.۰۸۔

تعاملات — فوبی تینوں تجربے دہراؤ جن کا ذکر ایسیٹل کلو رائیڈ

(Acetyl chloride) کے تحت آیا ہے۔ ہر ایک صورت میں نتیجہ

فوبی ہے۔ مگر چونکہ ایسیٹک اینہائیڈ رائیڈ (Acetic anhydride)

ایسیٹل کلو رائیڈ کے نسبت کمتر تیزی سے تعامل کرتا ہے لہذا آئیزہ کو گرم
کرنے کی ضرورت ہوتی ہے۔

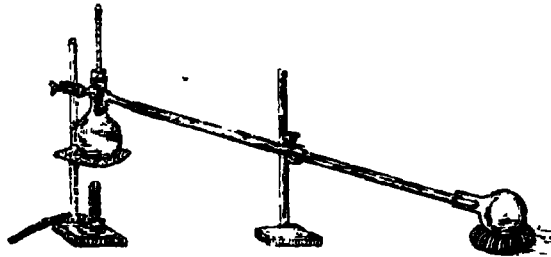


تبادلہ — میں انتزاع کھولنے پر بھی مکمل نہیں ہوتا اور غیر متغیر
شدہ ایسیٹک اینہائیڈ رائیڈ کو تحلیل کرنے کے لئے تھوڑا سا ہلکایا ہوا
کاوی سوڈا اس میں ملا دینا چاہیے۔ تبادلہ میں حاصل مائع ہی رہتا ہے

جب تک اس میں پانی نہ ملا یا جائے۔ تب یہ ٹھوس بن جاتا ہے اور گرم کرنے پر حل ہو جاتا ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۱۱۔

تیاری ۱۲

ایسٹ ایمائیڈ $\text{CH}_3\text{CO.NH}_2$ (Acetamide) ہوف مان (Hofmann, Ber) ۱۸۸۲ء ۱۵/۹۸۱ -
 ۱۰۰ گرام امونیئم ایسیٹیٹ (Ammonium Acetate) -
 ۱۰۰ گرام امونیئم ایسیٹیٹ کو ۱۲۰ گرام بریلے ایسیٹک ٹرشر کے ساتھ
 دیا یا گھنٹوں تک رچی مکشفہ میں گرم کرنے اور پھر ان کے حاصل کو معمولی
 طریقہ پر کشید کرنے سے ایسٹ ایمائیڈ (Acetamide) حاصل کیا جاسکتا
 ہے۔ پانی اور ایسیٹک ٹرشر بھی کثیر مقدار میں کشید ہوتا ہے۔ اور جب
 پیش ۱۸۰ پر پہنچتی ہے تو شکل بدلے کا آلہ استعمال کیا جاتا ہے جس میں مکشفہ
 کے بجائے سیدھی فراخ ملی لگی ہوتی ہے حاصل کشید ٹھوس بن جاتا
 ہے اور اس کا زیادہ حصہ امونیئم ایسیٹیٹ پر مشتمل ہوتا ہے۔ حاصل
 تقریباً ۶۰ گرام ہوتا ہے۔ بہتر نتیجہ اس طرح حاصل ہوتا ہے کہ پہلے



عمل ۵۵

امونیز ایسیٹک مہرست نلیوں میں گرم کیا جائے۔ امونیز ایسیٹک
 سرسباب نہ ہو تو یہ اس طرح تیار کیا جاسکتا ہے کہ ۱۰ گرام برنیک ایسیٹک
 (Acetic) شیشہ پن جنٹر پر پیائے میں گرم کر کے تقریباً ۱۰۰ گرام پسا ہوا
 امونیز کاربونیٹ (Ammonium carbonate) اس میں ملا دیں یہاں تک
 کہ شیشہ تبدیل ہو جائے یہ اس عمل پہچانا جاتا ہے کہ اس کا نمونہ لے کر
 تھوڑے سے پانی میں ہلکایا جائے اور تھپس کے ساتھ آزمایا جائے۔

دباؤ کے تحت میں گرم کرنا۔

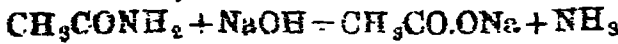
معمولی موٹی دیوار والی نلی سے دو نلیاں تیار کی جاتی ہیں۔ اور
 ان کا ایک ایک سر بند کر دیا جاتا ہے (دیکھو صفحہ ۴۹)۔ انہیں نرم نرم کچ
 دی جاتی ہے اور پھلا ہوا ایسیٹک (Acetate) ان میں ڈالا جاتا ہے
 یہاں تک کہ یہ تقریباً آدھی آدھی بھر جاتی ہیں۔ تب یہ مہر مہر سے بند
 کر دی جاتی ہیں جیسا کہ صفحہ ۴۹ پر بیان کیا گیا ہے۔ یہ نلیاں نلی بھٹی میں
 رکھ دی جاتی ہیں (صفحہ ۴۰) اور بالترتیب ۲۰۰ تک گرم کی جاتی ہیں۔
 اس پیش پر انہیں ۵-۶ گھنٹوں تک رکھا جاتا ہے۔ ان نلیوں کو بھٹی
 سے باہر نکالنے کے بغیر ٹھنڈا ہونے دیا جاتا ہے۔ اور شعری سر اس طرح
 کھولا جاتا ہے کہ لوہا ہنسی مشعل پر گرم کی جاتی ہے یہاں تک کہ یہ گل
 جاتی ہے اور اندرونی دباؤ سے شیشہ میں سوراخ ہو جاتا ہے۔ اگر اب اس
 پر ایک گہرا خراش سون کے ذریعہ بند شدہ سرے سے تقریباً ایک انچ نیچے
 کیا جائے اور شیشہ کی شرخ گرم سلاخ کا سہرا خراش پر رکھا جائے تو ایک
 گہرا شکاف پیدا ہو جاتا ہے۔ اور یہ سراسانی سے جدا کر دیا جاتا ہے۔
 نیم کرنے کے بعد ان نلیوں میں تیل کا سا ایک صاف مائع پیدا ہوتا
 ہے جو ایسیٹک ایمائیڈ (Acetamide) کے آبی محلول اور کچھ
 غیر متغیر شدہ ایسیٹک (Acetate) بر مشعل ہوتا ہے۔ نلیوں کے

ایفہ کشیدی صراحی میں ڈالے جاتے ہیں اور مکثفہ کے بجائے لمبی نلی لگا کر کشیدہ کئے جاتے ہیں۔ وہ حصہ جو ۱۸۰ سے اوپر کھولتا ہے چھوٹے سے گلاس میں جمع کیا جاتا ہے۔ ٹھیلہ رسنے پر یہ کشیدہ تقریباً سارے کا سارا ٹھوس بن کر بے رنگ قلمی شکل اختیار کر لیتا ہے۔ ام القلم سے اس کو اس طرح آزاد کر سکتے ہیں کہ اسے مسامدار تختی پر پھیلا دیں اور پھر کشیدہ ثانی کے ذریعہ اس کو لوٹ سے پاک کر کے خالص بنا سکتے ہیں۔ اس حالت میں ایسیٹ ایمائیڈ کا نقطہ جوش تقریباً مستقل ہوتا ہے۔ محاصل تقریباً ۴۰ گرام ہوگا۔



خواص — بے رنگ، متعین پہلوؤں والی قلمیں، جن کی بوجھوں کی سہا ہوتی ہے۔ اس جو کا باعث لوٹ ہے جو اسے بنزین سے دوبارہ قلمای لینے سے دور کر دی جاسکتی ہے۔ نقطہ انجماد ۸۲° - نقطہ جوش ۲۲۲° - پانی اور الکوہل (Alcohol) میں آسانی سے حل پذیر ہے۔

تفاعل — ۱۔ تھوڑا سا ایسیٹ ایمائیڈ (Acetamide) کا دی سوڈے کے محلول کے ساتھ ملا کر بالوں۔ امونیا خارج ہوتی ہے۔ اور سوڈیم ایسیٹ (Sodium acetate) محلول میں پایا جاتا ہے



دیکھو ضمیمہ تیاری ۱۲۔

تیاری ۱۳

ایسیٹونائٹرائیل (میتھل سائیٹانائیڈ)

Acetonitrile (Methyl cyanide)



۱۸۴۸ء

Annalen)

ڈوماس، ملیگٹی، اور لیبلانک

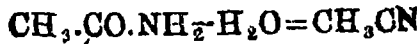
۳۳۲-۴۴

۱۰ گرام ایسٹ ایسٹ (Acetamide)

۱۵ گرام فاسفورس پینٹاکسائیڈ

فاسفورس پینٹاکسائیڈ (Phosphorus Pentoxide) چھوٹی سی کشیدی صراحی (۲۰۰ مکعب سمر) میں ڈالا جاتا ہے۔ جو ایک چھوٹے سے کثیفہ کے ساتھ بڑی ہوتی ہے۔ چونکہ یہ پینٹاکسائیڈ (Pentoxide) جلدی سے بطوبت جذب کر لیتا ہے اور چھپچھا ہو جاتا ہے لہذا آسانی اس میں ہے کہ کشیدی صراحی کی گردن ایک کاک میں جو فاسفورس پینٹاکسائیڈ (Phosphorus Pentoxide) دالی بوتل میں ٹھیک بیٹھ جائے ٹھیکیل دی جائے۔ اور آکسائیڈ (Oxide) ہلا کر اس میں ڈالا جائے، یہاں تک کہ وزن مطلوبہ حاصل ہو جائے۔ ریساہولایسٹ ایسٹ (Acetate) فوراً داخل کر دیا جاتا ہے اور خوب ہلایا جاتا ہے۔ اور آمیزہ چھوٹے سے شعلے پر سے کشید کیا جاتا ہے۔ شعلہ لگاتار ادھر ادھر ہلایا جاتا ہے۔ کشیدہ میں اس کے حجم سے آدھا پانی ملاؤ اور پھر اتنا ٹھوس پوٹاشیم کاربونیٹ (Potassium carbonate) ملاؤ کہ کوئی مزید مقدار حل نہ ہو۔ مانع کی اوپر والی تہ جو پتھل سائیٹائیڈ (Methyl cyanide) پر مشتمل ہوتی ہے علیحدہ کر لی جاتی ہے اور پش پیا لگا کر تھوڑا سا مزید فاسفورس پینٹاکسائیڈ (Phosphorus Pentoxide) اس میں ڈال کر کشید کر لی جاتی ہے۔

محاصل قریباً ۵ گرام۔



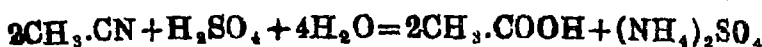
خواص — بے رنگ، خاص قسم کی بو والا۔ نقطہ جوش ۸۲°۔

تعامل — چند گرام ایسٹونائٹریل (Acetonitrile) لو

اور اس کے ساتھ اس سے سہ چند وزن کا ایک آمیزہ دو حجم پانی اور تین

Leblanc ۳ Malaguti ۴ Dumas ۵

حجم مرکب سلفورک ترشہ کا ملاؤ۔ ایک گھنٹہ تک لمبی انتصابی نلی یا ہوائی کثیفہ لگا کر اسے اُبالو۔ اس مانع کے چند مکعب سمر کشید کر لو۔ اور کشیدہ کا استحالہ ایسیٹک (Acetic) ترشہ کے لئے نکرو۔



دیکھو ضمیمہ تیاری ۱۳۔

تیاری ۱۴

میٹھل ایمین ہائیڈروکلورائیڈ

Methylamine Hydrochloride, $\text{CH}_3.\text{NH}_2.\text{HCl}$

ورٹز (Compt. rend.) ۲۲۳، ۲۸، ۶۱۸، ۴۸
ہوفمان (Ber.) ۲۴۲۵، ۱۴۷، ۶۱۸، ۸۲
اور (Ber) ۶۶۲، ۱۴۰، ۶۱۵، ۸۳

۲۰ گرام ایسیٹ ایمائیڈ (acetamide)

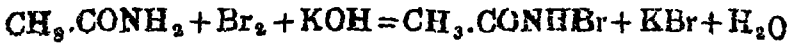
۵۴ گرام (۸۰ مکعب سمر) برومین (Bromine)

۵۶ گرام کادی پوٹاش

خشک ایسیٹ ایمائیڈ اور برومین (۱/۲ لیٹر) صراحی میں ڈال کر ملائے جاتے ہیں اور بجائیکہ آمیزہ پانی میں ٹھنڈا کیا جاتا ہے کادی پوٹاش کا ۱۰ فی صدی محلول (تقریباً ۲۰ گرام KOH) اس میں ملا یا جاتا ہے حتیٰ کہ مانع کا سیاہی مائل سمجھورا رنگ گہرا نہ ہو جاتا ہے۔ محلول جس میں اب پوٹاشیم بروائیڈ (Potassium Bromide) اور ایسیٹ مانوہرم ایمائیڈ

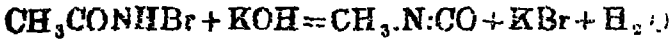
Hofmann & Wurtz

(Acetmorobromamide) موجود ہوتے ہیں ڈائڈرائف کے راستے جو ایک تیش پیا کے ساتھ کشیدی صراحی کی گردن میں داخل کیا گیا ہے ایک کشیدی صراحی (الیتیر میں ڈالا جاتا ہے۔ اس صراحی میں پہلے سے کادی پواش کا متزنہ محلول (۵۶ گرام ہر ۱۰۰ مکعب سمر بانی) ہوتا ہے جو ۹۰۔۹۵ تک گرم کیا ہوا ہوتا ہے۔ حرارت پیدا ہوتی ہے۔ پس احتیاط کر کے چاہیے کہ تیش متذکرہ بالا حدود سے بہت نہ بڑھ جائے۔ تھائل چپ چاپ جاری رہتا ہے اور زرد محلول بالنتیج بے رنگ ہوتا جاتا ہے۔ آمیزہ تیش متذکرہ بالا پرتھوڑی دیر تک گرم کیا جاتا ہے یہاں تک کہ زرد رنگ بالکلیہ غائب ہو جائے۔ ٹوٹے ہوئے برتن کے تھوڑے سے ٹکڑے اب صراحی میں ڈال دیے جاتے ہیں۔ صراحی میں معمولی کاک لگا دیا جاتا ہے اور مانع تار کی جالی پر کشید کیا جاتا ہے۔ میتھل امین (Methylamine) اور امونیا (Ammonia) کے بخارات سرد کیے جاتے ہیں۔ اور خمدہ واصل کے ذریعہ سے جو کثیف کے سرے سے جوڑا ہوا ہوتا ہے ہلکے ہوئے ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ میں جو قابضہ میں رکھا ہوا ہوتا ہے گزارے جاتے ہیں۔ احتیاط کرنی چاہیے کہ واصل ترشہ میں بہت گہرا ڈوبا ہوا نہ ہو۔ ورنہ احتمال ہے کہ مانع کثیف اور کشیدی صراحی میں واپس بلا آئیگا۔ جب کشیدہ قلوئی نہ رہے جو اس بات کی دلیل ہے کہ تمام میتھل امین (Methylamine) کشیدی صراحی سے خارج ہو چکا ہے تو ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ والا محلول بن جنت پر تبخیر کر کے خشک کر لیا جاتا ہے اور بے رنگ قلمی ثقل مطلق الکول (Alcohol) کی تھوڑی تھوڑی مقدار کے ساتھ بار بار خارج کر لیا جاتا ہے۔ مطلق الکول (Alcohol) میتھل امین (Methylamine) کے نمک کو حل کر کے امونیم کلورائیڈ (Ammonium chloride) سے غلیظہ کر لیتا ہے۔ جب الکول الک (Alcohol) محلول سرد ہو جاتا ہے تو اس سے بقی دار قلمیں جدا ہو جاتی ہیں۔



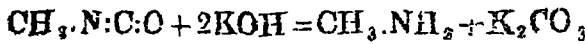
ایسٹ ایمائیڈ

ایسٹ انویرم ایمائیڈ



میتھل آئیسو سائیائیٹ

Methylisocyanate



میتھل امین

خواص — بڑی بڑی پیمانی تختیاں جو ۲۲۷ پر گھلتی ہیں،
اور اس تپش سے اوپر خفیف سی تحلیل ہو کر صعود کر جاتی ہیں۔ جب
اس کو کاوی سوڈے کے ساتھ گرم کرتے ہیں تو اس کا اساس
اشتعال پذیر گیس کی شکل میں تیز امونیاکی بُو کے ساتھ آزاد ہو جاتا ہے۔
دیکھو ضمیمہ تیاری ۱۴۔

تیارى ۱۵

میتھل ایسٹ (ایسٹک ایٹر)

ETHYL ACETATE (Acetic Ether) $\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{OC}_2\text{H}_5$

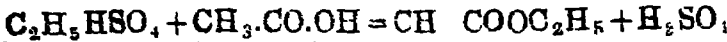
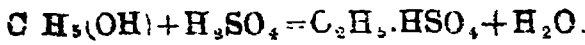
شیل (chemical Essays) ۱۷۸۲ء صفحہ ۳۰۷
فرینک لینڈ ڈپا (Phil. Trans.) ۱۷۶۵ء ۱۵۶
پینسٹ (Bull. Soc. chim) ۱۸۸۰ء ۳۳۰
۵۰ گمب سمر ٹرکوز سلفیورک (Sulphuric) ترشہ

۱ Scheele ۲ Frankland ۳ Duppa ۴ Pabst

۵۰ مکعب سمر مطلق الکحول (Alcohol)
 برقیلی ایسیٹک (Acetic) ترشہ (۱۰۰ مکعب سمر) اور مطلق
 الکحول (Alcohol) (۱۰۰ مکعب سمر) کے برابر برابر حجموں کا آمیزہ -
 ایک کشیدی صراحی (۱۰ لیٹر) مکشف اور قابلیہ سے جوڑی جاتی
 ہے - صراحی میں لگا لگایا گیا ہے جس میں سے قیف فارق داخل کی گئی
 ہے - ۵۰ مکعب سمر مرکب سلفیورک (Sulphuric) ترشہ اور ۵۰ مکعب
 سمر مطلق الکحول (Alcohol) کا آمیزہ صراحی میں ڈالا جاتا ہے صراحی
 پیرافین (Paraffin) موم یا گداختنی لمبھات کے جنٹر پر ۱۲۰ تک
 گرم کی جاتی ہے اور اسی تپش پر بحال رکھی جاتی ہے - ایسیٹک
 (Acetic) ترشہ اور الکحول (Alcohol) کے برابر حجموں کا آمیزہ
 اب ڈاندار قیف سے قطرہ قطرہ کر کے ملایا جاتا ہے اس شرح سے جس کے
 مطابق ملائہ کشید ہو جاتا ہے - جیسے ایٹھر (Ether) کی تیاری میں کیا
 گیا تھا (صفحہ ۱۱۶) - جب یہ تمام آمیزہ ملایا جا چکتا ہے تو کشیدہ جس
 میں ایسٹر (Ester) اور نیز ایسیٹک (Acetic Acid) ترشہ
 الکحول (Alcohol) ایٹھر اور سلفیورک (Sulphurous Acid) ترشہ
 موجود ہوتے ہیں قیف فارق میں ڈال کر سوڈیم کاربونیٹ (Sodium
 Carbonate) کے طاقتور محلول (۵۰ مکعب سمر) کے ساتھ ملا کر ہلایا جاتا

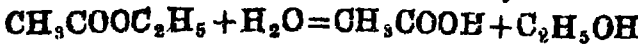
۱۲۰ - ۹۳ پر کسی کشید کیا جاتا ہے اور جع کیا جاتا ہے -
 اس صورت میں متیل الکحول (Methyl Alcohol) استعمال کیا جاتا ہے - حاصل پھر
 ۱۲۰ - ۹۳ پر کسی کشید کیا جاتا ہے اور جع کیا جاتا ہے -
 یہ تیل جنٹر کی بہ نسبت گداختنی لمبھات کا جنٹر استعمال کرنے میں یہ فائدہ ہے
 کہ نہ تو اس میں سے بڑا آتی ہے اور نہ آگ ہی لگ جانے کا خطرہ ہوتا ہے -
 یہ اس طرح بنایا جاتا ہے کہ چھوٹے سے بکافنے کے برتن میں ایک حصہ
 میسا اور دو حصہ بسمتھ (Bismuth) پگھلائے جاتے ہیں - یہ لمبھات
 ۱۲۰ سے اوپر ملے ہوتا ہے -

ہے یہاں تک کہ ایتھل ایسیٹٹ (Ethyl Acetate) کی بالائی تہ نیلے لیتمس کو متخ کرنا چھوڑ دیتی ہے۔ بجلی تہ حتی الامکان مکمل طور پر نکال لی جاتی ہے۔ اور کیلسیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کا طاقتور محلول (۱۰ گرام ۵۰) اکعب سمر پانی میں ملا یا جاتا ہے اور ہلانا دہرایا جاتا ہے۔ کیلسیم کلورائیڈ کی بجلی تہ نکال لی جاتی ہے۔ اور ایتھل ایسیٹٹ (Ethyl Acetate) احتیاط کے ساتھ قیف کے منہ سے خشک کشیدی صراحی میں نتھار لیا جاتا ہے۔ ٹھوس کیلسیم کلورائیڈ کے چند ٹکڑے ملا دیے جاتے ہیں۔ اور رات بھر کھڑا رہنے کے بعد ایتھل ایسیٹٹ صراحی کی گردن میں تپش پیا لگا کر بن جستر پر کشید کر لیا جاتا ہے۔ جو جتنہ ۴۷ سے نیچے کشید ہوتا ہے اس میں ایتھر (Ether) موجود ہوتا ہے۔ جو حصہ ۴۷-۴۹ پر اُبلتا ہے وہ زیادہ تر ایتھل ایسیٹٹ (Ethyl Acetate) ہی ہوتا ہے اور علیحدہ جمع کیا جاتا ہے۔ خالص نظری مقدار کا ۸۰ فی صدی۔



نحو اس — بے رنگ مائع مرغوب شہری بُو والا۔ نقطہ جوش ۷۷ ہے۔ ۵۰ پر کثافت اضافی ۰.۹۰۶۸۔ پانی کے تقریباً ۱۱ حصوں میں حل پذیر۔ الکول، ایتھر اور ایسیٹک تڑشہ کے ساتھ بہتر تناسب غلط پذیر ہے۔ تعامل — تقریباً ۲۰ گرام ایتھل ایسیٹٹ (Ethyl Acetate) کے تول لو اور تار کی جالی پر گول صراحی میں آبی پوتاش (KOH 3H₂O) کے تین گنا حجم کے ساتھ ملا کر انتصابی جعبہ گھنٹہ لگا کر گرم کرو۔ سامدار برتن کیا ایک چھوٹا سا ٹکڑا بھی ڈال دو کہ مائع دفعۃً اُبل کر باہر نہ نکل جائے۔ قریباً ایک گھنٹہ کے بعد ایتھل ایسیٹٹ کی بالائی تہ غائب ہو جائیگی۔ تپش پیا لگا کر مائل کو کشید کرو۔ یہاں تک کہ تپش ۱۰۰ پر پہنچ جائے۔ کشیدہ میں اتنا ٹھوس پوٹاشیم کاربونیٹ ملاؤ کہ مزید مقدار حل نہ ہو سکے۔ الکول (Alcohol)

کی بالائی تہ الگ کر لو۔ اور مزید پوٹاسیم کاربونیٹ یا انجھے چونے کے ساتھ
ہلا کر نابیدہ کر لو۔ قیش پیا لگا کر کشید کرو اور کشیدہ کو تول لو۔ اس قلووی پائے
کو جس میں سے الکوہل پہلے پہل کشید کیا گیا تھا ہلکائے ہوئے سلفیورک
ترشہ کے ساتھ تبدیلی بنا لو اور بن جنتر پر تعمیر کر کے خشک کر لو۔ ٹھوس
تفل کے ٹکڑے کر لو اور مرکب سلفیورک ترشہ (۲۰ مکعب سمر) کے ساتھ کشید
کرو یہاں تک کہ قیش پیا ۱۳۰ دکھائے۔ ۱۱۵ اور ۱۲۰ قیش کے درمیان
پھر کشید کرو اور جمع کرو۔ کشیدہ کو تول لو۔ یہ عمل آبی تحلیل یا صابونی تحلیل
کی ایک مثال ہے۔

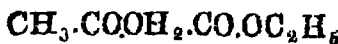


دیکھو ضمیمہ تیاری ۱۵۔

تیاری ۱۶

ایٹیل ایسیٹو ایسیٹ (ایسیٹو ایسیٹک ایسٹر)

Ethyl Acetoacetate (Acetoacetic Ester)



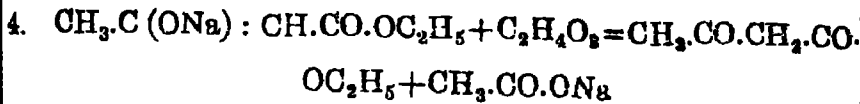
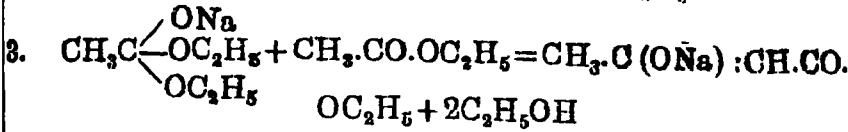
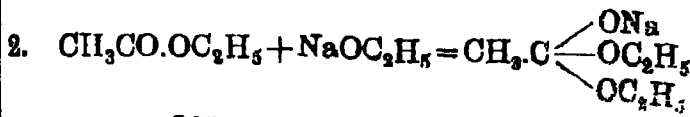
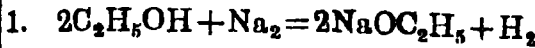
گوٹھ (Jahresb) ۱۸۶۳ء صفحہ ۳۲۳
فرینک لینڈ (Phil. Trans) ۱۸۶۵ء ۱۵۶۶ء ۳۷
روسی (Annalen) ۱۸۶۶ء ۱۸۶۷ء ۱۶۱
۲۰ گرام ایٹیل ایسیٹ
۲۰ گرام سوڈیم

ایٹیل ایسیٹ کو احتیاط سے نابیدہ کر کے جیسے سابقہ تیاری میں بیان

Geuther ۱۰ Erankland ۱۰ Duppa ۱۰ Wislicenus

کیا گیا تھا گول صراحی (۱/۲ لیٹر) میں ڈالا جاتا ہے۔ صراحی کے ساتھ انتصابی
 رجبی مکشفہ لگا ہوتا ہے۔ ۲۰ گرام، اچھی طرح سے دبے ہوئے سوڈیم کی تیلی
 تیلی قاشیں جلدی سے ملا دی جاتی ہیں اور صراحی پانی میں سرد کی جاتی ہے۔
 تھوڑی دیر کے بعد حسیت قحالی واقع ہوتا ہے۔ اور آخر الامر مائع ابلنے لگ
 جاتا ہے۔ جب پہلا عمل ہو چکنا ہے اور حرارت کا کوئی مزید ظہور واقع نہیں
 ہوتا تو آمیزہ پن جنت پر مکشفہ کو جدا کرنے کے بغیر گرم کیا جاتا ہے یہاں تک
 کہ سوڈیم مکمل طور پر حل ہو جاتا ہے۔ ایسٹک تھرشر کا ۵ فیصدی محلول فوراً
 ملا دیا جاتا ہے اور خوب ہلایا جاتا ہے یہاں تک کہ مائع ترش ہو جاتا ہے
 (قریباً... انکب سمر)۔ تب معمولی نمک کے مرکب محلول کا ایک مساوی
 حجم ملا دیا جاتا ہے۔ مائع دو تہوں میں منقسم ہو جاتا ہے۔ بالائی تہ جو ایسٹو
 ایسٹک ایسٹر (Acetoacetic ester) اور نائیل شدہ ایسٹل
 ایسٹٹ پر مشتمل ہوتی ہے احتیاط سے علیحدہ کر لی جاتی ہے یہ مائع نار
 کی جالی پر کشید کیا جاتا ہے یہاں تک کہ تیش پچا ۱۰۰ دکھاتا ہے اور تمام
 ایسٹل ایسٹٹ علیحدہ کیا جا چکنا ہے۔ کشیدہ اب پانچ کسروں میں جمع کیا
 جاتا ہے (۱۰۰۔۱۳۰، ۱۳۰۔۱۳۵، ۱۳۵۔۱۶۵، ۱۶۵۔۱۸۵، ۱۸۵۔۲۰۰)
 ۱۸۵۔۲۰۰)۔ وہ کسر جو ۱۴۵۔۱۸۵ پر کشید ہوتی ہے قریباً
 خالص ایسٹو ایسٹک ایسٹر (Acetoacetic ester) ہوتی ہے۔
 حاصل ۳۰۔۴۰ گرام۔ مزید مقدار اس طرح حاصل ہو سکتی ہے کہ دوسری
 کسروں کو دوبارہ کشید کر لیا جائے۔ مگر کشید کے عمل کو بار بار دہرانا مناسب نہیں
 کیونکہ ایسٹو ایسٹک ایسٹر نقطہ جوش پر بالترتیب تحلیل ہوتا جاتا ہے۔ یہی
 وجہ سے گیسر زمان کی تجویز یہ ہے کہ کسری کشیدہ خلا میں کی جائے۔
 پھر بے رنگ کا قفل جو کشیدی صراحی میں باقی رہ جاتا ہے ٹھنڈا
 ہونے پر قلعی جسم کی شکل میں ٹھوس بن جاتا ہے۔ یہ بیشتر ڈی ہائیڈر ایسٹک

(Dihydroacetic) ترشہ $C_2H_3O_4$ پشکل ہوتا ہے۔ اس کے ساتھ سوڈیم کے ماحول اور حیوانی کوئلہ ملا کر اسے جوش دینے سے، یہ سوڈیم کے نمک میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ مقطر میں سے سوڈیم کا نمک قلما جاتا ہے۔ ہلکایا ہوا سلفیورک ترشہ ملانے پر آزاد ترشہ بے رنگ سوڈیوں کی شکل میں حاصل ہوتا ہے۔ نقطہ اجماع ۱۰۹-۔



کلیون کی رائے میں ایٹیل ایسیٹوایسیٹ (Ethyl Acetoacetate)

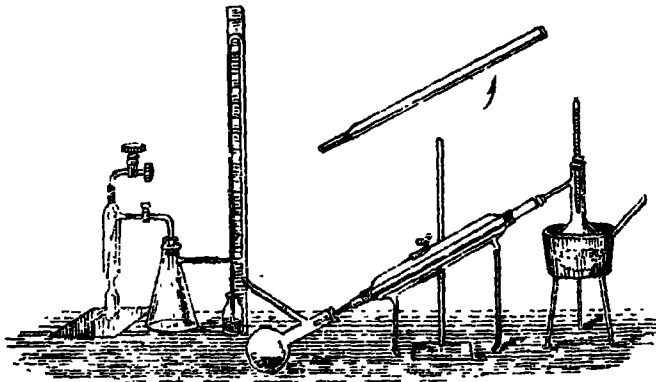
کی تیاری چار درجوں میں واقع ہوتی ہے۔ الکول کی تھوڑی سی مقدار کی موجودگی سے، سوڈیم ایٹیلایٹ (Sodium ethylate) بن جاتا ہے، جو ایٹیل ایسیٹ کے ساتھ مل کر ایک جمی مرکب بنتا ہے۔ موزن الذکر، ایٹیل ایسیٹ کے ایک اود سالمہ کے ساتھ ترکیب کھا جاتا ہے۔ جس سے ایٹیل ایسیٹوایسیٹ کے سوڈیم کا نمک پیدا ہوتا ہے۔ اور الکول اس سے بھٹ کر جدا ہو جاتا ہے اور مزید سوڈیم کی دھات کے ساتھ تعامل کرتا ہے۔ ترشی ہونے پر سوڈیم (Sodium) کا نمک، ایسیٹوایسیٹک ایسٹر (Acetoacetic ester) کی حرکی ہم ترکیب (کیٹونی) شکل میں بدل جاتا ہے۔

خواص — بے رنگ مائع، تھری بوالا۔ نقطہ جوش

۱۸۱ ہے۔ ۱۵ پر کثافت اضافی ۱.۰۳ ہے۔ ہلکے ہوئے کاوی پوٹاش کے ساتھ اُبالا جائے تو ایسٹرو ہلکا الکوہل کاربن ڈائی آکسائیڈ اور ایسٹون (Acetone) میں تحلیل ہو جاتا ہے (کیٹونی تحلیل)۔ مگر طاقستور یا الکوہولک (Alcoholic) کاوی پوٹاش کے ساتھ سوڈیم ایسٹٹ (Sodium Acetate) اور الکوہل بن جاتے ہیں (ترشعی تحلیل)۔

تغصلات — ۱۔ ایسٹرو ہلکے چند قطروں میں الکوہل میں حل کئے ہوئے فیرک کلورائیڈ (Ferric chloride) کا ایک قطرہ ملا دو۔ ایک گہری بنفشہ رنگینی پیدا ہوتی ہے۔

۲۔ ایسٹرو ہلکے چند قطروں میں کیوپرک ایسٹٹ (Cupric Acetate) کا سیر شدہ الکوہولک (Alcoholic) محلول ایک گھب سم ملا دو۔ کاپرایسٹو ایسٹک ایسٹر (Copper Acetoacetic ester) $(C_6H_5O_3)_2Cu$ کا نیلا سبز قلعی رسوب بن جاتا ہے۔ دیکھو ضمیمہ ۱۶۔
خلاء میں کشید — اس کشید کا آلہ شکل ۵۱ میں دکھایا گیا ہے۔ کشیدی صراحی میں پش پھا لگایا گیا ہے۔ یہ صراحی چھوٹے سے



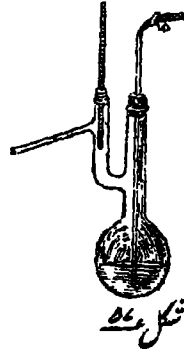
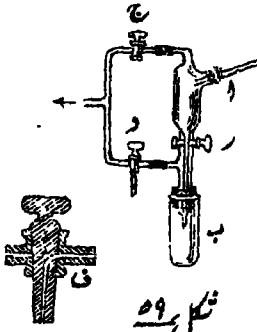
شکل ۵۱

مکثف اور قابض سے جوڑی گئی ہے۔ قابض، ایک اور کشیدی صراحی پر

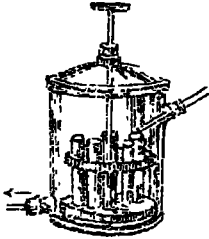
مشمل ہے، جو مکثف کی تنگ نلی کے سرے سے چُست جوڑی گئی ہے۔ اس کی صورت، مقام اور پردہ کھائی گئی ہے۔ قابلہ، اپنی بغلی نلی کے ذریعہ سے، پمپ نلی کی مدد سے آبی فوارہ دار ہوا کش اور سیلابی فٹنار پمپ کے ساتھ جوڑا گیا ہے۔ مسادار برتن کے چند چھوٹے چھوٹے ٹکڑے صراحی میں ڈالے گئے ہیں۔ صراحی پیرافن جنٹر برگرم کی جاتی ہے۔ آلہ ہذا میں تقریباً ۳۵-۴۰ گرام مہر تک کا خلا پیدا کیا جاتا ہے۔ اس دباؤ پر ایتھل ایسیٹو ایسیٹٹ قریباً ۹۰ پر اُبلتا ہے۔ ذیل کی جدول میں مختلف دباؤں کے مطابق کی پیشیں درج ہیں:-

ت	مر	ت	مر
۲۵	۹۴	۱۴	۲۴
۵۹	۹۷	۱۸	۲۹
۸۰	۱۰۰	۲۹	۸۸

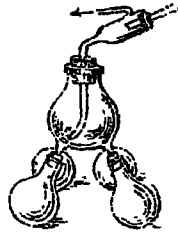
بڑی دقت جو خلا میں کشید کرنے میں پیش آتی ہے یہ ہے کہ کشیدی صراحی میں کا مائع دفعۃً اُبل کر باہر نکل جاتا ہے۔ یہ دقت کئی تدبیروں سے کم کر دی جاسکتی ہے، یا رفع کر دی جاسکتی ہے۔ مثلاً مسادار برتن کے ٹکڑے، شیشے کی شعری نلیاں، وغیرہ داخل کرنے سے یا مائع میں سے ننھے ننھے ہوائی بلبلوں کی تیز رو گزارنے سے یہ دقت جاتی رہتی ہے۔ اس معا کے لئے کلینزنی صراحی شکل ۷۷۵ فائدہ کے ساتھ استعمال کی جاسکتی ہے۔ ایک نلی کو کھینچ کر با ایک شعری نلی بنالی جاتی ہے۔ اس کے دونوں سرے کھلے ہوتے ہیں۔ فراخ سرا، ربر کی نلی کے چھوٹے سے ٹکڑے سے جس پر پیپر چٹکی چڑھی ہوتی ہے، جوڑا جاتا ہے۔ یہ نلی کاگ میں سے صراحی کی سیدی گردن میں ڈال کی جاتی ہے پیش پیماس صراحی کی دوسری گردن میں قائم کیا جاتا ہے جو مکثف سے جوڑی جاتی ہے۔ ہوائی بلبلوں کی رو،



چنگی کی مدد سے حسب ضرورت گھٹائی بڑھائی جاتی ہے۔ لمبے فشار پیمائے کے بجائے جو شکل ۵۷ میں دکھایا گیا ہے زیادہ مختصر اور ہلکے دباؤں کے لئے زیادہ سہولت بخش صورت کا آلہ شکل ۵۸ میں دکھایا گیا ہے۔ اگر کشیدہ کو کسروں میں جدا کرنا ہو تو جوش کو روکنا مناسب نہیں۔ اس دعا کے پورا کرنے کے لئے آلات کی مختلف صورتیں شکل ۵۹ سے ۵۶ میں دکھائی گئی ہیں۔ شکل ۵۹ میں کا آلہ ایک دوسرے قابلہ اور ب پر مشتمل ہے۔ ج اور ر معمولی دورا ہی پیچ ہیں۔ اور و ایک تراہی پیچ ہے جس کے طول و عرض کی سمتوں میں پھسور اخ کیا گیا ہے جیسا کہ شکل ۵۶ میں تراش بنا کر دکھایا گیا ہے۔ ہوا کش اس بازو کے ساتھ جوڑا گیا ہے جس پر تیر کا نشان ہے۔ کشیدہ کے دوران میں پیچ ج اور و آدھ کا تعلق ہوا کش کے ساتھ قائم کرتے ہیں اور ر بند ہوتا ہے۔ کشیدہ و میں جمع ہوتا ہے جب یہ کسرا لگ کر فی ہو تو ج بند کر دیا جاتا ہے اور رکھول دیا جاتا ہے۔ اس سے افع دوسرے قابلہ ب میں چلا جاتا ہے۔ اب ر بند کر دیا جاتا ہے۔ ج رکھول دیا جاتا ہے اور و اس طرح گھٹایا جاتا ہے کہ اس کے راستے سے ہوا کب نہیں



شکل ۷۱



شکل ۷۲

چھوڑ دی جاتی ہے۔ اب اب علحدہ کیا جاسکتا ہے اور اس کے بجائے ایسا ہی ایک دوسرا برتن لگا کر یہی عمل دہرایا جاسکتا ہے۔ شکل ۷۱ کی توضیح کی چنداں ضرورت نہیں۔ اس میں ایک ہی ساق پر دو یا اس سے زائد قابے لگے ہیں۔ ساق کو گھما دینے سے مانع، جس قابہ میں چاہیں اسی میں عورتا ہے۔ شکل ۷۲ میں ایک خلائی برتن بتایا گیا ہے، جس میں استھانی نلیوں کا ایک سلسلہ موجود ہے۔ یہ نلیاں ایک انتہائی محور کے ذریعہ سے گھما کر مکش کے سرے کے نیچے، باری باری سے لائی جاسکتی ہیں۔ اکثر اوقات اس بات کو ترجیح دی جاتی ہے کہ کشیدی صراحی تیل جنٹر یا دھات جنٹر پر گرم کی جائے، بجائے اس کے کہ تار کی جالی استعمال کی جائے۔ ۲۵۰ مکعب سمر سے زیادہ گنجائش کی کشیدی صراحیاں، کم دباؤں کے لئے استعمال نہیں کرنی چاہئیں، کیونکہ اندیشہ ہے کہ وہ بیرونی دباؤ سے ٹوٹ جائیں۔ اونچی تپشوں پر اپنے واسے مائعات کے لئے یا ان چیزوں کے لئے جن کا مکش میں ٹھوس بن جا سکتا ہے، مکش نلی، آبی پراہن کے بغیر استعمال کی جاتی ہے۔ مناسب صورت کی ایک مکش نلی شکل ۷۳ میں مقام ۱ پر دکھائی گئی ہے۔ یہ ایک سیدھی نلی پر مشتمل ہے، جو گلا کر چھوٹے سے تپک منہ کے چرہ کے ساتھ جوڑ دی گئی ہے۔ بعض موقعوں پر سہولت اس میں ہوتی ہے کہ کشیدی صراحی کی بھلی نلی خود قابہ کی گردن میں بلا واسطہ داخل

کری جائے (دیکھو صفحہ ۱۷۷)

تاری ۱۷

مونوکلور ایسیٹک (MONOCHLORACETIC) ترشہ

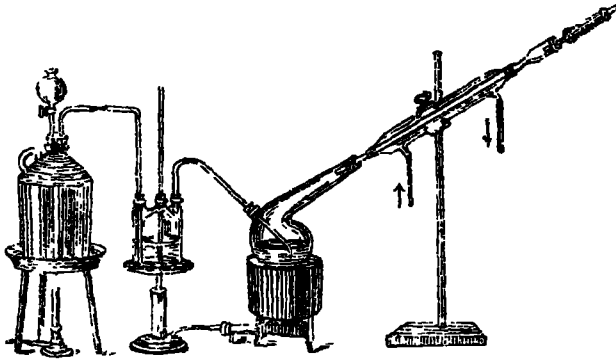


آکھوف شمان (Annalen) ۱۸۵۷ء ۱۰۲-۱
 گر، بہتال (Bull. Soc. chim.) ۱۸۹۹ء (۳) ۲-۱۳۵
 ... مکتب سمریہ ایسیٹک (Acetio) ترشہ
 ... اگرام شریخ فاسفورس

شکل ۱۷ میں جو آکھ دکھایا گیا ہے مرتب کرو۔ یہ شکل ہے پتھر کے مرتب
 پتھر جو پائرو لوسائٹ (Pyrolusite) کے ٹکڑوں سے تیار ہوتا ہے اور جس
 میں نکاس نلی اور پتھر پارقیف لگا ہے۔ بانو جنٹر پر چھوٹے سے شعلے سے یہ گرم
 کیا جاتا ہے، بجالیہ پتھر پارقیف سے مرکب پتھر وکلورک ٹرٹھ قطرہ گرایا جاتا ہے۔
 طح کلورین کی تیز زد پیدا ہوتی ہے جو مولی بوتل میں کے مرکب سلفیورک ٹرٹھ میں سے گذار
 خشک کی جاتی ہے۔ مولی بوتل میں محافظ نلی اور نکاس نلی لگی ہے۔ مولی بوتل میں نلی
 سے جوڑی گئی ہے جو قریب قریب کے پتھر سے تک پہنچتی ہے۔ قریب قریب منہ اوپر کی طرف
 کر کے رکھی گئی ہے اور انقباضی رجبی مکنت سے جوڑی گئی ہے جس کے ساتھ ٹیبل
 کیلیم کلورائیڈ والی نلی مہیا ہے۔ ایسیٹک ٹرٹھ اور فاسفورس قریب قریب میں رکھے گئے
 ہیں اور پتھر جنٹر پر گرم کئے جاتے ہیں۔ عمل کے شروع میں، سمریہ ترار سے قریب قریب
 اور اس کے مافیہ تول لئے جاتے ہیں۔ کلورین کی تیز زد چھ سے بارہ گنت تک اس میں
 سے گذاری جاتی ہے اور اس اشائیں قریب قریب کبھی کبھی تول لی جاتی ہے۔ یہاں تک
 کہ وزن میں کوئی (۵۰ گرام) اضافہ پایا جاتا ہے، اس سے

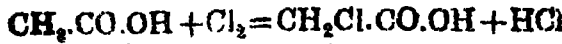
Woulff R. Hofmann Auger Behal

سرسری طور پر اس بات کا پتا چلتا ہے کہ مونو کلورائیسیٹک (Monochlor Acetic) ترشہ تیار ہو گیا ہے جب مائع کا نمونہ سرد ہونے اور شیشہ کی سلاخ سے گھسنے پر ٹھوس بن جائے تو عمل بند کر دیا جاتا ہے۔ کلورین کے عمل میں آفتاب کی روشنی سے بہت مدد ملتی ہے۔ قربین میں کا زرد مائع کشیدی صراحی میں ڈالا جاتا ہے اور تار کی جالی پر کشید کیا جاتا ہے۔ کچھ ایسیٹل کلورائیڈ (Acetyl chloride) اور تا تبدیل شدہ ایسیٹک ترشہ



شکل ۶۲

پہلے کشید ہوتے ہیں۔ اس کے بعد پیش ٹرہ جاتی ہے اور وہ کسر جو ۱۵۰۔۱۶۰ پر اُبلتی ہے علاحدہ جمع کی جاتی ہے۔ جب پیش ۱۶۰ کے قریب پہنچ جائے تو قربین مصلحت یہ ہے کہ مکشقی میں سے پانی نکال دیا جائے کیونکہ ممکن ہے کہ ترشہ ٹھوس بن جائے اور مکشقی ملی کو بند کر دے۔ سرد ہونے پر کشیدہ ٹھوس بن جاتا ہے۔ جو مائع باقی رہ جائے وہ فوراً بخور دیا جاتا ہے اور ٹھوس دوبارہ کشید کیا جاتا ہے اور ۱۸۰۔۱۹۰ پر جمع کیا جاتا ہے۔ یہ تقریباً خالص کلورائیسیٹک (chloroacetic) ترشہ ہوتا ہے محاصل ۵۰۔۱۰۰ گرام۔



فاسفورس "حاصل کلورین" کے طور پر عمل کرتا ہے کیونکہ غالباً یہ فاسفورس پنتا کلورائیڈ (Phosphorus pentachloride) بنا دیتا ہے اور بعد ازاں ٹرائی کلورائیڈ (Trichloride) کی حالت میں واپس آ جاتا ہے۔

خواص — بے رنگ قلیں — نقطہ انجماد ۲۰° — نقطہ جوش ۱۸۵° — ۱۸۰° پانی میں جلدی سے حل پذیر اور مرطوب ہوا میں سمجھتی۔ جلد پر یہ آبلے پیدا کرتا ہے۔ دیکھو ضخیمہ تیاری ۱۔

تیاری ۱۸

مونوبروم ایسیٹک (MONOBROMACETIC) ترشہ،



ہیل (Ber) ۱۸۸۱ء، ص ۱۸۹۱۔

والاس (Annalen) ۱۸۸۴ء، ص ۴۴۲۔

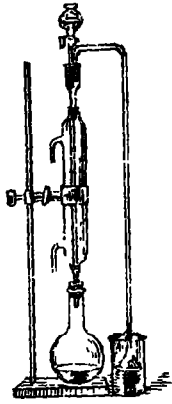
زیلینسکی (Ber) ۱۸۸۴ء، ص ۲۰۲۶۔

۳۰ گرام (۳۰ مکعب سم) بریل ایسیٹک ترشہ۔

۱۰۵ گرام (۲۵ مکعب سم) برومین (Bromine)۔

۵ گرام سسٹخ فاسفورس۔

متذکرہ بالا تمام چیزیں خشک ہونی چاہئیں۔ ایسیٹک ترشہ سسٹخ میں جلا جاتا ہے اور جو کچھ باقی رہ جائے وہ نچوڑ دیا جاتا ہے اور سسٹخ فاسفورس پانی سے دھوئی جاتی ہے کہ فاسفورک ترشہ سے آزاد کر لی جائے تب یہ پھاپ کے محوڑ میں خشک کی جاتی ہے اور خشک آلہ میں سلفیورک ترشہ کے اوپر رکھی جاتی ہے جب تک کہ اس کی ضرورت نہ پڑے۔ برومین (Bromine) رات بھر قیف فارقی میں اپنے حجم سے آدھے ٹریکنز سلفیورک ترشہ کے

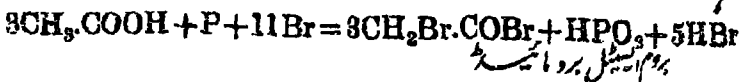


شکل ۶۳

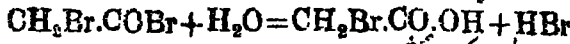
ساتھ رکھی جاتی ہے اور تب جدا کر لی جاتی ہے۔ آلہ متعلقہ شکل ۶۳ میں دکھایا گیا ہے۔ یہ مشعل ہے گول صراحی (۵۰ مکعب سمر) پر جو انصافی رجمی مکثف سے جوڑی گئی ہے۔ مکثف کو دوسرا رخ کاگ لگا یا گیا ہے۔ پیچدار قیف جس میں برومین ہے، ایک سوراخ میں سے گزرتا ہے اور ایک فرنخ خمیدہ لٹی جس کے پگلے سرے سے ایک قیف جوڑا گیا ہے دوسرے سوراخ میں سے گزرتی ہے۔ اس تعامل میں ہائیڈرو برومک (Hydrobromic) ترشہ کی بڑی مقدار پیدا ہوتی ہے۔ قیف

گلاس میں کے پانی کی سطح سے منس کرتا ہوا لگا یا گیا ہے۔ اس سے یہ ترشہ مکمل طور پر پانی میں جذب ہو جاتا ہے۔ فاسفورس اور اسیٹک (Acetic) ترشہ صراحی میں رکھے جاتے ہیں اور برومین (Bromine) پیچدار قیف سے صراحی میں ٹپکائی جاتی ہے۔ طاقتور تعامل واقع ہوتا ہے اور مائع بہت گرم ہو جاتا ہے۔ اس کے بعد جب کہ نصف برومین ملائی جا چکی ہے تو عمل متوسط ہو جاتا ہے اور باقی ماندہ برومین زیادہ تیزی کے ساتھ اندر ڈالی جا سکتی ہے۔ جب یہ تمام ملائی جا چکی ہے تو مائع آہستہ آہستہ آلا جاتا ہے یہاں تک کہ برومین کارنگ غائب ہو جاتا ہے۔ تب اسے ٹھنڈا ہونے دیا جاتا ہے اور خلا میں کشید کرنے کے لئے مائع کشیدی صراحی میں منتقل کیا جاتا ہے۔ احتیاط کرنی چاہیے کہ اس کو ہاتھ سے چھوئے نہ جائے۔ کیونکہ اس کی بخواری سی مقدار بھی ناگوار زخم پیدا کر دیتی ہے۔ خلا میں کشید کرنے کا آلہ شکل ۶۴ (صفحہ ۱۶۲) میں دکھایا گیا ہے۔ کشیدی صراحی کے ساتھ تپش بیاہیا ہوتا ہے اور صراحی

چھوٹے سے مکشفہ اور قابلہ سے جوڑی گئی ہے۔ قابلہ ایک آکرسیدہ صراحی پر مشتمل ہے جو مکشفہ کے سرے سے چست جوڑی گئی ہے اور پٹلی تلی کے ذریعہ سے پمپ تلی کی مدد سے آبی نوارہ دار ہواکش اور سیلابی فشار پیا سے جوڑی گئی ہے۔ مسادر برتن کے کچھ چھوٹے چھوٹے ٹکڑے صراحی میں رکھے جاتے ہیں۔ اور آد میں تقریباً ۵۰ — ۶۰ مر دباؤ تک خلا پیدا کیا جاتا ہے۔ مائع تقریباً مستقل تپش (تقریباً ۵۰ — ۵۳) پر کشید جاتا ہے اور تقریباً خالص بروم ایسیٹیل برومائڈ (Bromacetyl bromide) پر مشتمل ہوتا ہے۔ حساب کی ہوئی مقدار میں اس میں پانی ملا دیا جاتا ہے تاکہ وہ بروم ایسیٹک (Bromacetic) ترشہ میں تبدیل ہو جائے تب اس مائع سے ٹوس تلی مادہ بن جاتا ہے۔ صرف مکشنی تلی لٹکا کر کرہ ہوا کے دباؤ پر کشید کرنے سے یہ خالص کر لیا جاتا ہے۔ وہ صحت جو ۱۶۵ سے اوپر آتا ہے علمدہ جمع کیا جاتا ہے۔



Bromacetyl bromide



بروم ایسیٹک ترشہ

Bromacetic

خواص — بے رنگ تلیں — نقطہ اجماع ۵۰ — ۵۱ ڈی۔

نقطہ جوش ۲۰۸ — دیکھو ضمیر تیاری ۱۸

تیاری ۱۹

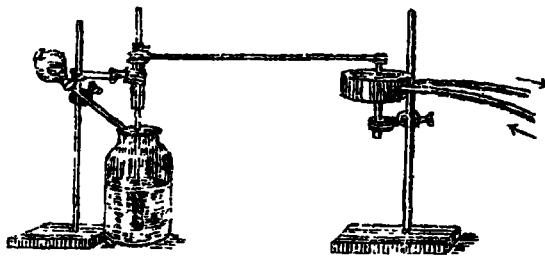
گلائیکو کول (گلائائین، امینو ایسیٹک ترشہ)



Glycocoll (Glycine, Aminonacetic acid)

بریکماناٹ (Ann. chim. phys) ۱۸۲۰ء (۲) ص ۱۱۳-
 یوکن، ڈیپا (Trans. chem. soc) ۱۸۵۹ء، ۱۱ ص ۲۲-
 شکر، اٹ (Annalen) ۱۸۹۱ء، ۲۶۶ ص ۲۹۲-
 ۵۰ گرام کلور ایسٹک (Chloracetic) ترشہ۔
 ۵۰ مکعب سمر پانی۔

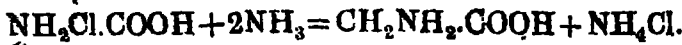
۶۰۰ مکعب سمر امونیا (Ammonia) ۲۶۵۵ء فی صدی (۱۴) پر
 کشاف اضافی (۰.۵۹۰۷) شکل ۶۴ کا آلہ مرتب کرو۔ یہ مشتمل ہے فراخ گردن
 والی بڑی بوتل پر جس میں امونیا کا محلول رکھا گیا ہے۔ یہ محلول جیلی ہلانی کے
 ساتھ ہلایا جاتا ہے۔ ہلانی، آبی ٹریباٹین کے ذریعہ سے گھمائی جاتی ہے۔ ۵۰ مکعب
 سمر پانی میں کلور ایسٹک ترشہ کا محلول بنا کر پیچیدار قیف سے اس میں گرایا
 جاتا ہے۔ ۲۴ گھنٹے کھڑا رہنے کے بعد مائع صراحی میں ڈالا جاتا ہے اور امونیا
 کی زیادتی اس طرح دود کی جاتی ہے کہ بھاپ کی نو اس میں گزاری
 جاتی ہے اور ساتھ ہی پن جفتہ پر اسے تجھ کیا جاتا ہے۔ یہاں تک کہ امونیا
 کے آثار غائب ہو جاتے ہیں۔ محلول میں اس کا کھلایکوکول (Glycocoll) اور



شکل ۶۴

انوسیم کلو رائیڈ ہوتے ہیں۔ گرم گرم مائع میں تانبے کا کاربونیٹ (Carbonate) رسوب بنا کر ملایا جاتا ہے یہاں تک کہ کوئی مزید اُبال واقع نہیں ہوتا اور کچھ کاربونیٹ نائل شدہ رہ جاتا ہے۔ پھر اس کو تقطیر کر کے پن جنٹر پر تجنیر کیا جاتا ہے، یہاں تک کہ قلماد شروع ہو جاتا ہے۔ یہ اس طرح معلوم کیا جاتا ہے کہ تھوڑا سا مائع استحانی نمی یا گھڑی شیشہ میں لے کر ٹھنڈا کیا جاتا ہے۔ کاپر گلائیکو کول (Copper glycooll) کی نیلی ٹوئیاں $(C_2H_4NO_2)_2Cu.H_2O$ تقطیر کے ذریعہ علیحدہ کر لی جاتی ہیں اور پھر دھوئی جاتی ہیں۔ پہلے تو ہلکا سی ہوئی رُوح خراب کے ساتھ اور پھر زیادہ طاقتور رُوح شراب کے ساتھ۔ اُمّ العلم کی مزید تجنیر کر کے قلموں کی مزید مقدار حاصل کی جاسکتی ہے۔ تانبے کا یہ نمک پانی میں حل کیا جاتا ہے اور لائیٹ ڈوجن سلفائیڈ (Hydrogen sulphide) کے ساتھ گرم گرم ہی رسوب جاسکتا ہے۔ آزاد گلائیکو کول محلول میں گزر جاتا ہے۔ رسوب تقطیر کیا جاتا ہے اور اچھی طرح سے دھویا جاتا ہے اور مقطر، پن جنٹر پر تجنیر کر کے تھوڑا سا بنالیا جاتا ہے۔ گلائیکو کول کی قلیں جسدا ہو جاتی ہیں۔ محاصل ۱۵—۲۰ گرام۔ نقصان کا باعث یہ ہے کہ ڈائی اور ٹرائی گلائیکو کول اینینک (Di and triglycolaminic) تانبے

اور $NH(CH_2.COOH)_2$ بھی بنتے ہیں۔



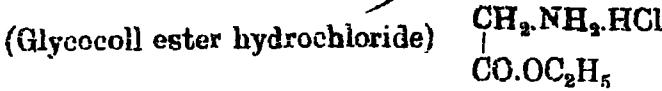
خواص — بڑی بڑی یک میلی قلیں — ۲۲۸ پر بے رنگ ہو جاتی ہیں۔ نقطہ اُجماع ۲۲۰ — ۲۳۰ — الکوہل اور ایتھیر میں شاذ ہی حل پذیر، پانی میں جلدی سے حل ہو جاتا ہے (احصہ گلائیکو کول پانی کے ۴ حصوں میں)۔

تعامل — ۱۔ کاربونیٹ سے ایک قطرہ گلائیکو کول (Glycooll) کے محلول میں ملاؤ اور تانبے کے نمک کا نیلا رنگ ملاحظہ کرو۔

۲۔ محلول میں فیرک کلو رائیڈ (Ferric chloride) کا ایک قطرہ ملاؤ۔ یہ گہرا سرخ رنگ دیتا ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۱۹۔

تیاری ۲۰

گلائیکو کول ایسٹرائیڈ وکلو رائیڈ



گلیکولز (Ber.) ۱۹۰۳ء، ۳۶، ۱۵۰۶۔

گھٹیش اور سلبراد (Ber.) ۱۹۰۳ء، ۳۳، ۷۰۔

۲۵۰ مکعب سمر فارم الیڈی ہائیڈ (Formaldehyde) کا محلول (۴۰ فی صدی)۔

۹۰ گرام امونیئم کلورائیڈ (Ammonium chloride) (سیاہ ہوا)۔

۱۱۰ گرام پوٹاشیئم سائیٹائیڈ (Potassium cyanide) (۲۰۰ مکعب

سمر پانی میں)۔

۶۳ مکعب سمر بر فیلا ایسیٹک (Acetic) ترشہ۔
 عمل ہذا کا پہلا حصہ میتھیلین امینو۔ ایسیٹو نائی ٹرائیل
 (Methyleneamino-acetonitrile) کی تیاری پر مشتمل

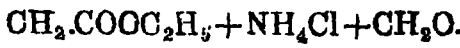
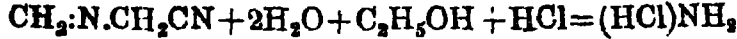
ہے۔



فارم الیڈ ہائیڈ اور امونیئم کلورائیڈ فراخ گردن والے شیشے کے
 مرتبان میں ملائے جاتے ہیں اور انجمادی آمیزہ میں ٹھنڈے کئے جاتے ہیں
 اور ہلانی کے ذریعہ جیسا کہ شکل ۶۳ میں دکھایا گیا ہے ہلائے جاتے ہیں۔
 جب بیش ۵ تک گر جاتی ہے تو پوٹاشیئم سائیٹائیڈ (Potassium
 Cyanide) کا محلول آہستہ آہستہ مین گھنٹے میں پیچیدار قیف

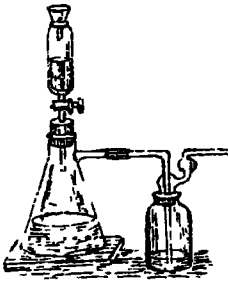
کے ذریعے اس مرتبان میں بہایا جاتا ہے۔ اور پشش ۱۰ سے نیچے قائم رکھی جاتی ہے۔ جب سائیٹرائیڈ کا محلول اُدھا ملایا جا چکے تھا تو امونیئم کلورائیڈ (Ammonium chloride) پر راصل ہو چکے تھے۔ اس اثناء میں جب محلول کا دوسرا حصہ ڈالا جاتا ہے تو ۶۳ مکعب سمریر فیملہ ایسٹیک (Acetic) ترشہ ایک اور پیمدار قیف سے تقریباً اسی سطح سے ڈالا جاتا ہے بحالیکہ تپش ۵ کے نیچے رکھی جاتی ہے۔ پھر وہی ایسٹیک ترشہ ملایا جاتا ہے ایک سفید قلمی مادہ جدا ہونا شروع ہوتا ہے اور بالترج، اُلمع اس سے بھر جاتا ہے۔ محلول کے ملائے جا چکنے کے بعد ایک اور گھنٹہ تک ہلانا جاری رکھا جاتا ہے۔ اس کے بعد قلمی مادہ تقطیر کیا جاتا ہے، اور پانی سے بھوک خشک کر لیا جاتا ہے۔ محاصل ۶۰ — ۷۰ گرام ہوتا ہے۔ میتھیلین امینو۔ ایسٹو۔ نائی ٹرائیل (Methyleneamino-acetonitrile) ۱۲۹ پر بگھلتا ہے۔ الکول (Alcohol) میں حل کر کے یہ دوبارہ قلمایا جاسکتا ہے۔ مگر عموماً یہ اتنا کافی خالص ہوتا ہے کہ مزید قلمادگی کی ضرورت نہیں ہوتی۔

الکول کی موجودگی میں آبی تحلیل (Hydrolysis) کرنے پر یہ شکست ہو کر گلائیکوکل ایسٹرائیڈ و کلورائیڈ (Glycocol ester) (hydrochloride) امونیئم کلورائیڈ (Ammonium chloride) اور فارم الڈیہائیڈ (Formaldehyde) میں تبدیل ہو جاتا ہے۔



پچیس گرام میتھیلین امینو۔ ایسٹو۔ نائی ٹرائیل (Methyleneamino-acetonitrile) ۷۰ مکعب سمر مطلق الکول میں جو قبل ازیں ہائیڈروجن کلورائیڈ (Hydrogen chloride) کے ساتھ سردی میں بھیر کر لیا گیا ہوتا ہے، ملایا جاتا ہے۔ ہائیڈروجن کلورائیڈ کی تیاری — تقطیری حُرارجی (الیزر) میں ربڑ ہاگ لگایا جاتا ہے۔ ہاگ میں سے پیمدار قیف داخل کیا جاتا ہے۔ حُرارجی مرکب ہائیڈروکلورک ترشہ کے ساتھ تیسرا حصہ بھری جاتی ہے

اور دھون بوتل کے ساتھ جوڑی جاتی ہے۔ دھون بوتل میں تھوڑا سا مرکب سلفیورک
ترشہ ہوتا ہے۔ دھون بوتل کے ساتھ ایک بکاس تلی جوڑی جاتی ہے۔
ہائیڈروجن کلورائیڈ (Hydrogen chloride) اس طرح پیدا کیا جاتا



شکل ۶۵

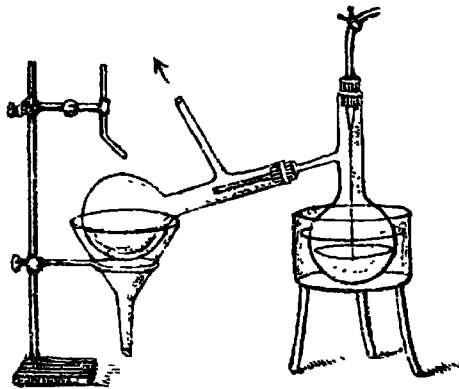
ہے کہ پیچیدہ رقیف سے مرکب سلفیورک
ترشہ ہائیڈروکلورک (Hydrochloric)
ترشہ والی صراحی میں ٹپکایا جاتا ہے۔ چونکہ
ہائیڈروجن کلورائیڈ گیس الکوہل میں جلد
جذب ہو جاتی ہے اور اس وجہ سے
ممکن ہے کہ یہ دھون بوتل میں واپس
چلی آئے، لہذا قرین مصلحت ہے کہ
سلفیورک ترشہ ابتداء بعد کی بہ نسبت کسی
قدر زیادہ سرعت کے ساتھ بہایا جائے۔
اور گیس، الکوہل میں گزارنے سے

تھوڑی دیر پہلے سے تیار ہوتی ہے۔ آلہ متعلقہ شکل ۶۵ میں دکھایا گیا ہے۔
آئینہ جب سیر ہو چکنا ہے تو ایک گھنٹہ تک رجی مکشفہ لگا کر
پن جنٹر پر آلا جاتا ہے اور گرم گرم ہی مونیم کلورائیڈ سے جو حل نہیں ہوتا
بذریعہ تقطیر غلجہ کرایا جاتا ہے۔ سرد ہونے پر ایڈر ہائیڈروکلورائیڈ
(Ester hydro chloride) کا بیض ترشہ قلمب جاتا ہے۔ مزید مقدار ام القلم کو
مرکز لکھے حاصل کی جاسکتی ہے۔ محاصل ۳۰-۲۵ گرام۔
خواص — بے رنگ سوئیاں۔ نقطہ الماعت ۱۶۴-۱۶۵ گرم
الکوہل میں حل پذیر۔ پانی میں بہت ہی حل پذیر۔

گلائیکو کول ایسٹریٹڈ روکلور ایڈ کی تیاری سیریش سے

۱۔ اگر ام تجارتی سیریش ۳۰ مکعب سمرٹکز ہائیڈروکلورک ترشہ میں ملاؤ اور ہلاؤ۔ یہاں تک کہ سیریش تقریباً حل ہو جائے۔ تب سامدار برتن کے چند ٹکڑے اس میں ڈال دو اور جی کمٹھ کے ساتھ تار کی جالی پر چار گھنٹے ابالو۔ سیاہی مائل رنگ کا حاصل اب بن جستر بر کم دباؤ کے تحت، شکل ۶۶ کے آلہ کے ذریعہ تجفیر کیا جاتا ہے۔

یہ آلہ مشتمل ہے دو کشیدی صراحیوں (ایئر) پر جو ہر کے کاگوں کے ذریعہ سے ایک دوسرے کے ساتھ مرتب کی گئی ہیں۔ ان میں سے ایک تو کشیدی صراحی کا کام دیتی ہے اور دوسری قابلہ کا۔ قابلہ جو پانی کی رو سے ٹھنڈا کیا جاتا ہے، آبی فوآرہ دار ہوا کش سے جوڑا جاتا ہے۔ ایک لمبی شعری نلی جو تقریباً صراحی کے پینڈے کو مس کرتی ہے، کشیدی صراحی کے کاگ میں سے داخل

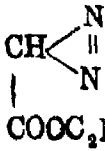


شکل ۶۶

کی جاتی ہے۔ یہ مائع کو ہلانے کا کام دیتی ہے، اس طرح کہ ننھے ننھے ہوائی بلبوں کی رد اس میں سے داخل ہوتی ہے جس سے مائع لگاتار جنبش میں رہتا ہے۔ جب پانی اتنا اڑ جاتا ہے جتنا کہ ممکن ہو، تو نفل جو سوہونے پر گاڑھا رزج مادہ بن جاتا ہے۔ ۵ کمب سمر مطلق الکحل کے ساتھ آمینہ کیا جاتا ہے۔ تھوڑا سا حیوانی کوئلہ ملا کر تھوڑی دیر تک پن جنتر پر رچی مکھنہ لگا کر یہ گرم کیا جاتا ہے۔ اور تقطیر کر لیا جاتا ہے۔ الکھولک (Alcoholic) محلول رینج میں سرد کیا جاتا ہے اور خشک ہائیڈروجن کلورائیڈ سے سیر کیا جاتا ہے (دیکھو صفحہ ۱۷۷)۔ بعد ازاں یہ مائع آدھ گھنٹہ تک پن جنتر پر اُبالا جاتا ہے، اور پھر ٹھنڈا کیا جاتا ہے۔ اسی نشتے کی ایک قلم اس مائع میں ڈالنے کے بعد مائع رات بھر الگ رکھا جاتا ہے۔ گلائیکو کول ایسٹر ہائیڈروکلورائیڈ (Glycocol ester) (hydrochloride) (جس کا نقطہ الغایت ۱۴۴° ہے) بے رنگ سُئیوں کی شکل میں قلم جاتا ہے اور تقطیر کیا جاتا ہے اور تھوڑے سے الکھول سے دھویا جاتا ہے۔ محاصل ۱۰۔ ۱۵ گرام۔

تیاری ۲۱

ڈائی آیزو ایسٹک ایسٹر



DIAZOACETIC ESTER

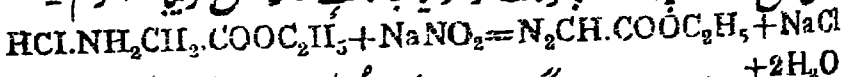
کریٹسٹ (J. Prakt. Chem.,) ۳۸، ۴۰۱۔
 سیلبرڈ (Trans. Chem. Soc) ۱۹۰۲، ۴۰۰۔
 ۲۵ گرام گلائیکو کول ایسٹر ہائیڈروکلورائیڈ (۵۰ کمب سمر پانی میں)۔
 ۱۸ گرام سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium nitrite) (باریک سفوف کی

Silberrad ۵

Curtius ۵

عمل میں)۔
 گلائیٹیکوکل ایسٹر اور سوڈیم نائٹرائٹ قیف فارق (۲۵۰ گمب سمر) میں اکٹھے ڈال کر ہلائے جاتے ہیں۔ یہاں تک کہ نائٹرائٹ (Nitrite) جل ہو جاتا ہے۔ اگر ضرورت ہو تو تھوڑا سا پانی بھی ملا لیا جاتا ہے۔ بندہ کعب سمر ایٹر (Ether) اس قیف میں ڈال دیا جاتا ہے۔ اور جب بیش تقریباً ۵۰ تک اُتر جاتی ہے تو سلفیورک ٹرنش کے دس فی صدی محلول کے دو یا تین قطرے ملا دئے جاتے ہیں۔ آمیزہ اب ایک دقیقہ تک خوب ہلایا جاتا ہے اور آبی تہ ایک صراحی میں جو ج میں رکھی ہوتی ہے کھینچ لی جاتی ہے۔ زرد ابھری محلول جب حتی الامکان پُورے طور پر پانی سے جدا کر لیا جاتا ہے تو قیف کی گردن میں سے خشک صراحی میں ڈال دیا جاتا ہے۔ آبی حصہ ۵۰ تک ٹھنڈا کیا جاتا ہے اور اس قیف میں دایں ڈال دیا جاتا ہے۔ یہی عمل پانچ یا چھ دفعہ ایٹر کی تازہ مقداروں کے ساتھ دہرایا جاتا ہے۔ جب کہ ہر دفعہ ملانے سے پہلے سلفیورک ٹرنش کے چند قطرے ملا دئے جاتے ہیں اور زرد ابھری تہ جدا کر لی جاتی ہے۔ یہاں تک کہ ایٹر صرف خفیف سا رنگین ہوتا ہے۔

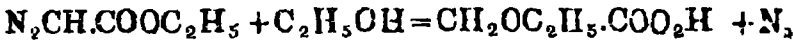
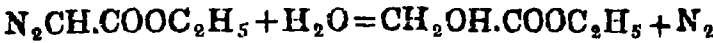
مجموعی ایٹھری (Ethereal) غلصے سوڈیم کاربونیٹ کے محلول کی بہت ہی تھوڑی تھوڑی مقداروں کے ساتھ ملا کر ہلائے جاتے ہیں۔ یہاں تک کہ مزید کاربن ڈائی آکسائیڈ پیدا نہیں ہوتا اور محلول قلعوی رہتا ہے۔ پھر ایٹر (Ether) کا محلول رات بھر کیلیم کلورائیڈ کے ساتھ رکھ کر پورے طور پر نابیدہ کیا جاتا ہے اور ایٹر احتیاط سے نقطہ جوش سے کم بیش تک گرم کر کے اُڑایا جاتا ہے۔ جب زیادہ ترین حصہ ایٹر کا کینڈ ہو چکنا ہے تو صراحی پن جنٹر سے اٹھالی جاتی ہے اور باقی ایٹر مانع ہذا کی سطح کے اوپر سے چھونک کر اُڑایا جاتا ہے۔ محاصل قریباً ۱۵ گرام۔



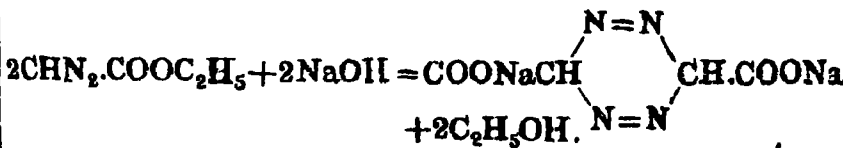
خواص — گہرا زرد مانع جو اُبلنے پر دھماکے کے ساتھ

پھٹ جاتا ہے۔ مگر کم دباؤ کے تحت بلا تحلیل کشید ہو جاتا ہے۔

تعاملات — ڈائی آیزو ایسیٹک ایسٹر (Diazoacetic ester) کا ایک قطرہ مرکب سلیڈرک ٹرٹھ میں ملاؤ۔ یہ دھماکے کے ساتھ تحلیل ہو جاتا ہے۔ ایسٹر (Ester) ہذا کے چند کمب، سمر باری باری سے پانی اور الگول کے ساتھ گرم کرو۔ نائٹروجن پیدا ہوتی ہے اور پہلی صورت میں گلائیکولک ایسٹر (Glycollic ester) بنتا ہے اور دوسری صورت میں ایتھل گلائیکولک ایسٹر (Ethylglycollic ester)۔



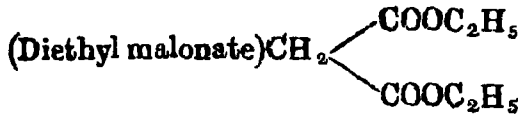
آئیوڈین کا ایسٹری (Ethereal) نمول ملاؤ۔ نائٹروجن پیدا ہوتی ہے اور آئیوڈو ایسیٹک ایسٹر (Iodacetic ester) بنتا ہے۔ نیوٹرا سائے ایسٹر مرکب آئیوڈو ایسیٹک ٹرٹھ کے ساتھ گرم کرو۔ نائٹروجن پیدا ہوتی ہے اور کادور ایسیٹک ایسٹر (chloracetic Ester) بنتا ہے۔ پانچ گرام ڈائی آیزو ایسیٹک ایسٹر (Diazoacetic ester) بتدییج ۸ گرام کادی سوڈے کے نمول میں جو ۱۲ کمب سمر پانی میں بن جنتر پر گرم کر کے حل کیا گیا ہے ملاؤ۔ طاقتور تعامل واقع ہوتا ہے اور سوڈیم پس ڈائی آیزو ایسیٹک (Sodium Bisdiazoacetate) کی زرد نمولیں ایسٹے پیڑ جاتی ہیں۔ سرد کرو ۱۰ کمب سمر روح شراب ملاؤ اور تقطیر کرو اور روح شراب کے ساتھ دھو ڈالو۔



دیکھو ضمیمہ تیاری ۲۱۔

تیار می ۳۲

ڈائی ایتھل میاونیٹ

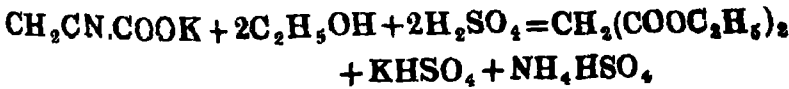
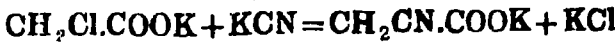


کاننڈ (Annalen) ۱۸۸۰ء ۲۰۴، ۱۲۶-
ڈبلیو۔ اے۔ نائیز (Amer. chem. J.) ۱۸۹۶ء ۱۰، ۱۱۰
۵ گرام کلورائیسیٹک ٹریش (۱۰۰ گمب سمرانی میں)
۴۰ = پوٹاسیم کاربونیٹ

۴۰ = پوٹاسیم سیانائیڈ (سفوف کی شکل میں)

کلورائیسیٹک ٹریش کا محلول فرخ برتن (۲۰ سرقط) میں ڈالا جاتا ہے۔ اور
بالیکہ آمیزہ ۵۰-۹۰ تک گرم کیا جاتا ہے پوٹاسیم کاربونیٹ (۴۰ گرام) ملا یا جاتا ہے یہاں
تک کہ کاربن ڈائی آکسائیڈ کا پیدا ہونا بند ہو جاتا ہے اور مائع تھیل ہو جاتا ہے۔ اس طرح
سوڈیم کلورائیسیٹ کا محلول حاصل ہو جاتا ہے۔ اب پوٹاسیم سیانائیڈ (Potassium
Cyanide) (۴۰ گرام) ملا یا جاتا ہے۔ پھر آمیزہ کو آہستہ آہستہ گرم جاتا ہے اور اچھی طرح ہلایا جاتا
ہے۔ شدت سے بیلے نکلتے ہیں اور شعلہ پٹایا جاتا ہے۔ جب پہلا تھیل ہو چکتا ہے تو برتن
کے نافہ کی بالوختر سرعت کے ساتھ تنجیر کی جاتی ہے اور مادہ تیش پیا کے ذریعہ نکال دیا جاتا
ہے۔ یہاں تک کہ تیش ۱۲۵ پمپنچ جانی ہے۔ بھورے رنگ کا نیم سیال
مادہ ٹھنڈا ہونے دیا جاتا ہے اور جب یہ ٹھوس بن رہا ہو تو ہلایا جاتا ہے۔
جب ٹھوس بن چکے تو اسے جلدی سے توڑ کر موٹا موٹا سفوف بنا لیا جاتا
ہے اور ایک صراحی (۱ لیٹر میں ڈال دیا جاتا ہے۔ پوٹاسیم سائی این اسیٹ
(Potassium Cyanacetate) جو بن چکتا ہے اب ایسٹر (Ester)

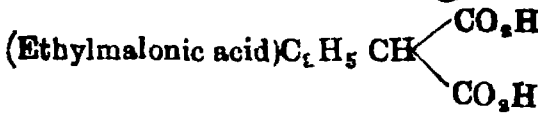
میں تبدیل کیا جاتا ہے اور ساتھ ہی سلفیورک ٹرٹشہ کے ساتھ اُبال کر اس کی آبی تحلیل (Hydrolysis) کی جاتی ہے۔ (۲۰ مکعب سمر مطلق الکوحل اس میں بیکیج دیا جاتا ہے۔ اور صراحی بن جنتر پر دھری جاتی ہے۔ ایک رجبی مکشف سے جوڑ دی جاتی ہے۔ اس کے بعد اس میں ۸۰ مکعب سمر مطلق الکوحل اور ۹۰ مکعب سمر مرنگز سلفیورک ٹرٹشہ کا ٹھنڈا آمیزہ تقریباً دس دقیقہ کے اثناء میں شریک کیا جاتا ہے اور صراحی دو گھنٹے تک بن جنتر پر گرم کی جاتی ہے۔ آمیزہ جلدی سے سرد کیا جاتا ہے۔ ۱۰ مکعب سمر پانی اس میں ملا دیا جاتا ہے اور جو کچھ نائل پذیر مادہ موجود ہو وہ نقطہ کر کے علیحدہ کر دیا جاتا ہے۔ تقطیری آکر ایٹھر کی تھوڑی تھوڑی مقداروں کے ساتھ کئی بار دھویا جاتا ہے اور مقطر ایٹھر کے ساتھ خوب دیا جاتا ہے اور جدا کر لیا جاتا ہے۔ مقطر بار بار تازہ تازہ ایٹھر (Ether) کے ساتھ خوب دیا جاتا ہے یہاں تک کہ ایٹھر مکمل طور پر الگ کر لیا جاتا ہے۔ اور مجموعی ایٹھر خالص ترٹشہ سے اس طرح آزاد کئے جاتے ہیں کہ انہیں سوڈیم کاربونیٹ کے طاقتور محلول کے ساتھ بلا کر دیا جاتا ہے۔ یہاں تک کہ محلول اقلوی ہی رہتا ہے۔ ایٹھر خالص پھر علیحدہ کر لیا جاتا ہے اور کیلیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے ساتھ نابیدہ کیا جاتا ہے اور ایٹھر بن جنتر پر اڑا دیا جاتا ہے۔ تغلی ایٹھر کم دباؤ کے تحت کشید کیا جاتا ہے۔ حاصل ۴۵۔۵۰ گرام۔



خواص — بے رنگ مائع۔ نقطہ جوش ۱۹۵۔۱۸۰ پر کنٹانت اضافی ۱۶.۹۸۔ دیکھو ضمیرہ تیاری ۲۲۔

تیاری ۲۳

ایٹھل میلونک ترش



کنزاد (Annalen) ۱۸۸۰ء ۲۰۴، ۱۳۳۔

۱۴ گرام ایٹھل میلونیٹ (Ethyl malonate)

۲۵ + (۲۲ گمب سحر) مطلق الکول

۲۵۳ سوڈیم

۲۰ ایٹھل آئیوڈائیڈ (Ethyl Iodide)

پیلے سوڈیم ایٹھیلیٹ (Sodium Ethylate) تیار کیا جاتا

ہے۔ اس طرح کہ ۲۵۳ گرام سوڈیم، ۲۵ گرام الکول میں حل کیا جاتا ہے۔ اور

اگر ضرورت ہو تو تھال کی بن جنتر پر تکمیل کی جاتی ہے جیسے صفحہ ۱۶۱ پر بیان کیا گیا

ہے۔ حاصل ابھی خفیف ساہی گرم ہوتا ہے کہ ۱۲ گرام میلونک ایسٹر (Malonic

Ester) پیچیدار قیف کے راستے ملا دیا جاتا ہے۔ مائع پہلے تو شفاف ہی

رہتا ہے مگر پیشتر اس کے کہ سارا ایسٹر (Ester) ملایا جائے، ایک سفید

قلبی مادہ سوڈیم ایٹھل میلونیٹ (Sodium Ethyl Malonate)

جدا ہوتا ہے۔ اور فوراً تمام مائع ٹھوس بن جاتا ہے۔ ٹھوس مادہ کے ساتھ

۲۰ گرام ایٹھل آئیوڈائیڈ (Ethyl Iodide) آہستہ آہستہ ملا دیا جاتا ہے۔

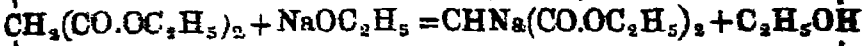
مادہ نرم ہوتا جاتا ہے اور لگاتار ہلانے کے بعد مکمل طور پر مائع بن جاتا ہے

اور حرارت پیدا ہوتی ہے۔ حاصل اب بن جنتر پر گرم کیا جاتا ہے۔ اس سے

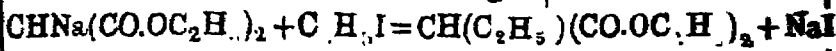
یہ مقرر ہو جاتا ہے کیونکہ سوڈیم آئیوڈائیڈ باریک سفوف کی شکل میں جدا ہوتا ہے۔

Conrad لہ

ڈیڑھ گھنٹہ کے بعد مائع قلعوی نہیں رہتا اور تعال کھل ہر چکتا ہے۔ مائع میں کالکولن لان بن جنٹر (معمولی نمک کے ساتھ سیر شدہ پانی، پر کشید کر کے خارج کر دیا جاتا ہے۔ نقل میں پانی لانے پر تقریباً بے رنگ تیل جدا ہو جاتا ہے۔ تیل، ایٹھر (Ether) کے ساتھ تخلیص کرنے سے علیحدہ کر لیا جاتا ہے کیلیم کلورائیڈ کے ساتھ ذہیدہ کیا جاتا ہے اور کشید کیا جاتا ہے جب ایٹھر خارج کیا جا چکتا ہے تو تقریباً تمام نقل { ایٹھل ڈائی ایٹھل سیلوئیٹ { Ethyl Diethyl Malonate } ۲۰۶-۲۰۸ پر بخار بن کر اڑ کر گذرتا ہے۔ محاصل تقریباً ۱۵ گرام۔



سولڈیم ایٹھل سیلوئیٹ



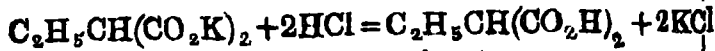
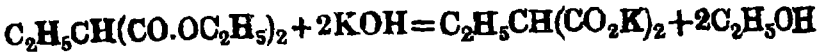
ایٹھل سیلوئیٹ ایسٹر

خواص — بے رنگ، مائع، مرغوب فخری بو والا۔ نقطہ

لامعت ۲۰۶°، ۱۸° پر کشائفت اضافی ۱۶۰۰۸۔

آزاد ترشہ حاصل کرنے کے لئے ایسٹر (Ester) کی کاوی پڑائش کے ساتھ آبی تحلیل کی جاتی ہے۔ ۵ گرام کاوی پڑائش کو جو طاقستور آبی محلول کی شکل میں تیار کیا جاتا ہے، ماڈرم ایسٹر ہڈا میں ڈھستہ آہستہ پیچھا کر تیف کے واسطے طویا جاتا ہے۔ پہلے تو ایک شیروین جاتا ہے جو فوراً بخوبی بن کر خضہ دہن جاتا ہے۔ اس کو بن جنٹر بڑا کثرت دفعہ ہلاتے ہلاتے تقریباً ۵۰ دقیقہ تک گرم کیا جاتا ہے۔ یہاں تک کہ یہ محلول طور پر مائع بن جاتا ہے۔ اب آبی تخلیص کھل ہو چکتی ہے۔ محاصل محسوس سے پانی کے ساتھ ہلکایا جاتا ہے۔ مرکز بائندہ دھوکہ ترشہ کے ساتھ نفیابی ہلایا جاتا ہے اور آزاد ترشہ ہڈا کیلیم کلورائیڈ کے طاقستور محلول کے ساتھ یہ محلول تک کیلیم، تریب کر لیا جاتا ہے۔ محلول سے یہ ایٹھر کے ذریعہ سے جدا کیا جاتا ہے۔ کیلیم کے اس نمک کے ساتھ مرکز بائندہ دھوکہ

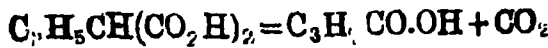
ٹرنشہ ملایا جاتا ہے۔ ٹرنشہ محلول میں ایٹھر ملا کر آمیزہ ملایا جاتا ہے اور آزاد ایتھل میلوئک (Ethyl Malonic) ٹرنشہ تخلیص کر لیا جاتا ہے۔ ایٹھر کو بخیر سے اڑا دینے کے بعد ٹرنشہ ایک شربت کی شکل میں بچھے رہ جاتا ہے۔ سرد ہونے پر یہ ٹھوس بن جاتا ہے۔ پانی میں یہ دوبارہ حل کیا جاتا ہے۔ تھوڑے سے حیوانی کوئلہ کے ہمراہ ابالا جاتا ہے کہ چپکے ہوئے رنگین مادہ سے آزاد کر لیا جائے۔ یہ تقطیر کیا جاتا ہے۔ اور پین جنٹریو بخیر کر کے شربت قوام تک گاڑھا کر لیا جاتا ہے۔ بے رنگ ٹرنشہ سرد ہونے پر قلمبا جاتا ہے۔
محاصل تقریباً ۵ گرام۔



ایتھل میلوئک ٹرنشہ

خواص — معین منشوریں۔ نقطہ انجمت ۱۱۵° — پانی الکحل اور ایٹھر میں بہ آسانی حل پذیر۔

تفاعل — ایک یا دو گرام ٹرنشہ امتحانی نلی میں ڈال کر چھوٹے سے شعلے پر گرم کرو۔ اور ایک اور امتحانی نلی بچونے کے پانی سے تیسرا حصہ بھری ہوئی، پاس موجود رکھو۔ ٹرنشہ ۱۰۰° پر بیوٹرک (Butyric) ٹرنشہ اور کاہن ڈائی آکسائیڈ میں تحلیل ہو جاتا ہے۔ جب ابال مکتم ہونا شروع ہو تو گیس کو بچونے کے پانی کی امتحانی نلی میں نختار دو، خوب ہلاؤ اور کدورت جو پیدا ہوتی ہے ملاحظہ کرو۔ ٹرنشہ جو باقی رہتا ہے بیوٹرک (Butyric) ٹرنشہ کی طاقتور بو رکھتا ہے۔



دیکھو ضمیمہ تیاری ۲۳۔

کلورل ہائیڈریٹ



لیبگ (Annalen) ۱۸۳۲ء ۱۸۹

دوما (Ann. Chim. Phys.) ۱۸۳۳ء ۵۴، ۱۲۳ -

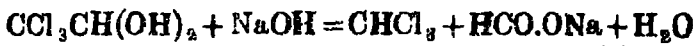
کلورل ہائیڈریٹ (Chloral Hydrate) : ایتھل الکوحل پر کلورین کے عمل کرنے سے حاصل ہوتا ہے۔ ٹھوس کلورل الکوحل ہائیڈریٹ (Chloral Alcoholate) $(CCl_3CHOH.OCH_2H_5)$ بن جاتا ہے۔ سلیفورک ترشہ سے اسے تحلیل کرنے سے کلورل CCl_3COH پیدا ہوتا ہے جو پانی کے ساتھ ترکیب کھا کر علمی ہائیڈریٹ (Hydrate) بن جاتا ہے۔

خواص — اس کی قلبیں نشوری ہوتی ہیں۔ پانی، الکوحل اور لائے ہائیڈروکاربنز (Hydrocarbons) میں آسانی سے حل ہو جاتی ہیں۔ اس کی بو خاص قسم کی ہوتی ہے۔ نقطہ اجماع 56° ۔ نقطہ جوش 95.5° ۔ جب اس کا آبی محلول تخیر کیا جائے تو اسے طیران لافق ہوتا ہے۔

تعاملات — ۱۔ کلورل ہائیڈریٹ (Chloral hydrate) کے

چند قطرے تھوڑے سے امونیو۔سلوڈائیٹریٹ (Ammonio-Silver nitrate) کے محلول میں ملاؤ اور گرم کرو۔ دھاتی چاندی مطروح ہوگی۔

۲۔ تھوڑا سا کادی سوڈا کلورل کے محلول میں ملاؤ اور ذرا سا گرم کرو۔ ہاتھ ہی کی حرارت اس مطلب کے لئے کافی ہے۔ کلوروفارم (Chloroform) کی بو فوراً ظاہر ہوتی ہے



سوڈیم فارمیٹ (Sodium Formate) محلول میں ہی رہتا ہے۔

۳۔ امونیئم سلفائیڈ (Ammonium Sulphide) کے محلول کے چند قطرے اس میں ملاؤ اور آہستہ آہستہ گرم کرو۔ تجھوری رنگینی یا رسوب بن جاتا ہے۔

تیارۃ ۲۳

ٹرائی کلور ایسیٹک ترشہ

TRICHLORACETIC, CCl_3COOH

ڈوماس (Compt. rend.) ۱۸۳۸ء ۴۰۹۔

کلرمانٹ (Ann. chim. Phys.) ۱۸۶۱ء (۶) ۱۳۵۔

۲۵ گرام کلورل ہائیڈریٹ

۲۰ ڈخاندار نائٹریک ترشہ، کثافت اضافی ۱۵۵ (دیکھو صفحہ ۴۱)

کلورل ہائیڈریٹ (Chloral Hydrate) کشیدی صراحی (۲۵۰ گمب سمر)

میں بکھلایا جاتا ہے۔ اور ڈخاندار نائٹریک ترشہ اس میں ملا دیا جاتا ہے۔ آمینہ جھوٹے سے شعلے پر احتیاط سے گرم کیا جاتا ہے یہاں تک کہ تعامل شروع ہو جاتا ہے۔ چند دقیقوں کے بعد سرخ دھان پیدا ہوتا ہے جو بیشتر نائٹریک ٹرائی کلورل

(Nitrogen tetroxide) بد مشعل ہوتا ہے۔ اب تعامل حرارت کے

بغیر بھی جاری رہتا ہے۔ اور اُس وقت مکمل ہو جاتا ہے جب مائع کو گرم کرنے پر نائٹریکس (Nitrous) دھان نہیں نکلتے۔ حاصل اب کشید کیا جاتا ہے۔ ۱۲۳°

سے پست تپش پر نائٹریک ترشہ کی زائد مقدار کشید ہو جاتی ہے ۱۲۳° اور ۱۹۴° کے

درمیان ٹرائی کلور ایسیٹک (Trichloroacetic) ترشے اور نائٹریک ترشے

کی تھوڑی سی مقدار کا آمینہ اوپر کو گزرتا ہے۔ اور ۱۹۴°۔ ۱۹۶° پر تقریباً خالص

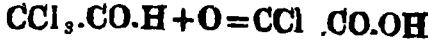
ٹرائی کلور ایسیٹک (Trichloroacetic) ترشہ قابلہ میں جمع ہوتا ہے اور

سور ہونے پر تھوس بن جاتا ہے۔ مناسب یہ ہے کہ آخری کسر صرف کثیفی

نلی لگا کر کشید کی جائے۔ اُس کسر کے ساتھ جو ۱۲۳°۔ ۱۹۰° پر اُلتی ہے

ڈخاندار نائٹریک ترشہ کی ایک تازہ مقدار (۱۰ گمب سمر) شامل

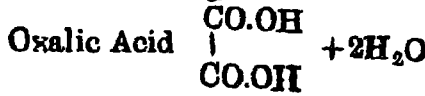
کی جاتی ہے۔ اور حاصل، سابق کی طرح خالص کیا جاتا ہے۔ حاصل
۱۰-۱۵ گرام۔



خواص — معین پہلوؤں والی بے رنگ قلمیں نقطہ انجمت
۵۲° - نقطہ جوش ۱۴۵° - دیکھو ضمیمہ تیاری ۲۴۔

تیاری ۲۵

آکسیک ترشہ



نشیلہ (سولہ)، ٹومان، ٹورر۔ لینڈن بام (J. Prakt.chem.)
۱۹۰۷ء ۵۷ - ۱۳۴

۱۴۰ کعب سم مرکب نائٹرک ترشہ
۲۰ گرام گنے کی شکر

اور ۱۰ گرام وینڈیم پینٹاکسائیڈ (Vanadium Pentoxide)
وینڈیم پینٹاکسائیڈ لاکر، نائٹرک ترشہ بڑی صراحی (الیترا) میں ڈال کر
بن جستر پر بتیج گرم کیا جاتا ہے۔ تب یہ دھان خانہ میں رکھا جاتا ہے اور گنے کی شکر
فوراً ملا دی جاتی ہے۔ جونہی بھورے دھان کے دھارے نکلنے شروع ہوتے
ہیں، صراحی سرد پانی میں رکھ دی جاتی ہے۔ تعامل ختم جانے کے بعد، مانع
چوبیس گھنٹہ تک الگ رکھ دیا جاتا ہے۔ ترشہ کی بے رنگ قلمیں جدا ہو جاتی ہیں۔
تھوڑی سی مزید مقدار ام القلم کے پھیرا رہنے پر حاصل ہو سکتی ہے۔ یہ قلمیں
تقطیری کاغذ کے بغیر چینی کے چکھوٹے سے قیف میں رکھ کر پختہ کرنے دی جاتی ہیں۔

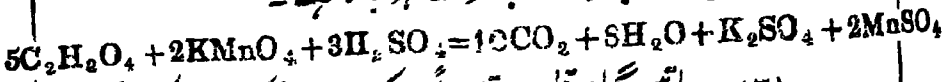
۱۷ Scheele ۱۸ Nauman ۱۹ Moeser ۲۰ Lindenbaum

اور پانی کی بہت ہی تھوڑی سی مقدار میں حل کر کے دوبارہ قلمائی جاتی ہیں۔
محاصل ۱۵-۲۰ گرام۔

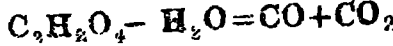
خواص — بے رنگ قلمیں جو ۱۰۰° تک گرم کرنے پر قلماء کا پانی کھودیتی ہیں، پگھل جاتی ہیں اور پھر جزؤں سے عود کر جاتی اور جزؤں تحلیل ہو جاتی ہیں۔ ساتھ ساتھ کاربن ڈائی آکسائیڈ اور فارمک (Formic) ترشہ پیدا ہوتے ہیں۔ آبدیہ قلموں کا نقطۂ الغت ۵۰°۔ پانی اور الکھول میں حل پذیر، ایٹھر (Ether) میں بہت ہی خفیف، سی حل پذیر۔

تعاملات — (۱) تھڑا سا یہ ترشہ امونیا کے محلول میں ملا کر ابالو، یہاں تک کہ یہ تبدیل ہو جائے۔ کیلیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کا محلول ملاؤ۔ کیلیم کے نمک کا سفید رگوب حاصل ہوتا ہے، جو ایسیٹک (Acetic) ترشہ میں نامل پذیر ہوتا ہے۔

(۲) اس ترشہ کے محلول میں ہلکے ہوئے سلفیورک ترشہ کے چند قطرے ملاؤ اور تیز گرم کرو۔ پرمینگانیٹ (Permanganate) کا محلول اس میں ملانے پر یہ فوراً بے رنگ ہو جاتا ہے۔



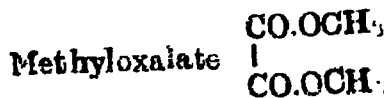
(۳) دو یا تین گرام قلمیں تقریباً ۵ کعب سمر مرکب سلفیورک ترشہ میں ملا کر گرم کرو۔ تیز ابال واقع ہوتا ہے اور گیس نلی کے منہ پرستقل کی جاسکتی ہے،



دیکھو فیہ تیاری ۲۵۔

تیاری ۳۶

میتھل آگزالیٹ



ڈولٹا پیلیگیو (Ann. chim. Phys) ۱۸۳۶ء ۵۴۲ -

ارلن مایئر (Rep. Pharm.) (۲) ۲۳۳، ۴۳۲ -

۱۰ گرام قلعی آکسلیٹ (Oxalic) ترشہ -

۵ گرام (۶۳ مکعب سمر) میتھل الکوحل -

آکسلیٹ (Oxalic) ترشہ پیسا جاتا ہے اور بن جنت پر،

جس کا پانی تیز اُبلتا رکھا جاتا ہے، طاس میں ڈال کر گرم کیا جاتا ہے۔

یہاں تک کہ مزید پانی خارج نہیں ہوتا (ایک سے لے کر دو گھنٹہ تک)۔

اس وقتاً فوقتاً ہلاتے رہنا چاہیے اور پس لینا چاہیے۔ پھر یہ پون جنت میں

یا وکٹریٹز کے خشک کُن آلہ (دیکھو صفحہ ۵۴) میں ۱۱۰-۱۲۰ تک گرم کیا جاتا

ہے۔ یہاں تک کہ یہ پانی کے دو سالوں کے مطابق وزن کھو دیتا ہے۔

اگر وکٹریٹز کا آلہ استعمال کیا جائے تو بیسرونی پیراہن میں ایل الکوحل

(Amyl alcohol) جس کا نقطہ جوش ۱۳۲° سے رکھا جائیے۔

نابیدہ اور پسا ہوا آکسلیٹ (Oxalic) ترشہ میتھل الکوحل

(Methyl Alcohol) میں ملایا جاتا ہے۔ انقباضی رجعی مکثف لگا کر آمیزہ پون جنت

پر دو گھنٹہ تک گرم کیا جاتا ہے۔ پیش پیسا لگا کر تب مائع کشید کیا جاتا ہے۔

جب پیش ۱۰۰ تک چڑھ جاتی ہے تو قابض کے بجائے گلاس رکھ دیا جاتا ہے اور

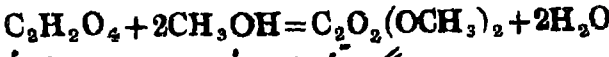
مکثف کا آبی پیراہن الگ کر لیا جاتا ہے۔ پیش پینا تیزی سے میتھل آکسلیٹ

(Methyl Oxalate) کے نقطہ جوش ۱۶۰-۱۶۵° تک چڑھ جاتا

ہے۔ اور کشیدہ قابض میں آکر ٹھوس بن جاتا ہے۔ پیپ پر یہ بچوڑا جاتا ہے

اور خشک کیا جاتا ہے۔ رُوح شراب میں حل کر کے دوبارہ قلمایا جاسکتا ہے۔

حاصل ۲۰-۲۵ گرام۔

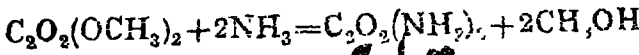


خواص — بے رنگ تختیاں۔ نقطہ انجماد ۴۴°۔ نقطہ جوش ۱۳۳°

تعاملات — اس مطلب کے لئے قلموں سے بچا ہوا

Victor meyer ۽ Erlenmeyer ۽ Peligot ۽ Dumas ۽

الکھولک (Alcoholic) اتم اقلیم استعمال کیا جا سکتا ہے۔
 (۱) کاوی سوڈے کا تھوڑا سا محلول ملا دو۔ پوٹاسیم آکسلیٹ
 (Potassium oxalate) کی قلمیں نیچے بیٹھ جاتی ہیں۔ ریسٹر (Ester)
 کی آبی تحلیل (Hydrolyses) ہو جاتی ہے۔
 (۲) مرکبزمونیا کے چند قطرے اس میں ملا دو۔ آکسیائیڈ
 (Oxamide) کا سفید قلمی رسوب بن جاتا ہے۔



تیارۓ

گلائی آکسائیڈک (Glyoxylic) ترشہ $CHO.COOH + H_2O$

گلائیکولک (Glycolic) ترشہ $CH_2CH.COOH$

شیفلڈ، اور فریڈرکس (Ber) ۱۹۰۴ء، ۳۷، ۳۱۸۷۔
 (Centralblatt) ۱۹۰۵ء، ۱۱، ۱۶۹۹۔

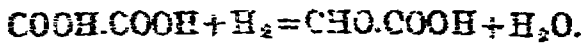
۲۰ گرام آکسلیک (Oxalic) ترشہ (باریک سفوف کی حالت میں)۔
 ۱۰۰ کمب سمر سلفیورک ترشہ (۱۰ فی صدی)۔

یہ عمل برق پائیدگی سمویل کی ایک مثال ہے اور آلہ متعلقہ اس
 آلہ کا مشابہ ہے جو شکل ۷ میں صفحہ ۲۰۰ پر دکھایا گیا ہے۔ یہ آلہ چھوٹے سے
 سامدار خانہ (۸ سمر x ۲ سمر قطر) پر مشتمل ہے۔ خانہ کے گرد تنگ سا گلاس
 (۸ سمر x ۶ سمر قطر) ہے۔ ۱۰۰ کمب سمر ۱۰ فی صدی سلفیورک ترشہ میں (جس کا
 معیارہ برقیہ کے معیاری محلول کے مقابلہ میں کر لیا ہے) آکسلیک (Oxalic)
 ترشہ کا آمیزہ بنا کر اس گلاس میں رکھا گیا ہے اور یہی زیر برقی مائع ہے۔
 سامدار خانہ میں دیسا ہی طاقتور سلفیورک ترشہ بھرا گیا ہے اور وہ زیر برقی
 مائع ہے۔ برقیہ کے سلسلے کی معمولی مصفا چاند کے بنائے گئے ہیں۔ زیر برقیہ
 پتلی سی دھبی پر مشتمل ہے جو خانہ سے تقریباً دو انچ باہر نکلی ہوئی ہے اور زیر برقیہ

لمبی زبان والے مستطیل ٹکڑے (۱۵ x ۱۵ سم) کا بنایا گیا ہے۔ اس ٹکڑے کا مربع حصہ نما کر اسطوانہ کی شکل میں لایا گیا ہے اور سامانہ رخانہ کے گرد رکھا گیا ہے۔ اور باہر نکلی ہوئی زبان اسے برقی دور کے ساتھ جوڑنے کا کام دیتی ہے (دیکھو شکل صفحہ ۲۶)۔ مناسب یہ ہے کہ استعمال کرنے سے پہلے برقی رو الٹی چلائی جائے تاکہ ایک دھاتی سطح پیدا ہو جائے۔

تمام کا تمام آلہ عمدہ انجمادی آمیزہ میں رکھا جاتا ہے۔ برقی دور میں ایم پیما اور مزاحمت کے کبس سے جوڑے جاتے ہیں جیسے صفحہ ۲۶ پر بیان کیا گیا ہے۔ اس تحویل کے لئے نظری طور پر ۹ امپیر ساعتوں کی ضرورت ہے اور برقی رو کی طاقت، اوسط درجہ وسیع حدود (یعنی ۲ اور ۴ امپیر فی ۱۰۰ مربع سمر سطح زیر برقیہ) کے مابین تبدیل ہو سکتی ہے۔ زیر برقی مانع کو اکثر دفعہ ہلاتے جانا چاہئے کہ متعلق آکسیلک (Oxalic) ٹرٹھ حل ہوتا جائے۔ اور چونکہ گلائی آکسائیڈک (Glyoxylic) ٹرٹھ کا حاصل موثر تیزید پر منحصر ہے لہذا یہ ضروری ہے کہ تیز ۱۰ سے زیادہ نہ ہو۔ اگر تیز کو اونچا ہونے دیا جائے تو گلائیکولک (Glycollic) ٹرٹھ بن جاتا ہے۔ گلائی آکسائیڈک (Glyoxylic) ٹرٹھ کیلیم کے نمک کی شکل میں جدا کیا جاتا ہے۔ زیر برقی مانع ایک طاس میں ڈالا جاتا ہے۔ اور لٹمیورک ٹرٹھ اور نا تبدیل شدہ آکسیلک (Oxalic) ٹرٹھ بریل کے معیاری محلول کی مدد سے ترتیب کئے جاتے ہیں۔ آمیزہ تقطیر کیا جاتا ہے۔ اور مقطر خلا میں ۹۰° پر مرکوز کیا جاتا ہے (دیکھو صفحہ ۱۷۸)۔ کیلیم کاربونیٹ (Calcium carbonate) کے ساتھ سردی میں تبدیلی بنایا جاتا ہے، تھوڑی مدت تک ابالا جاتا ہے اور تقطیر کیا جاتا ہے۔ چونکہ کیلیم گلائی آکسائیڈک (Calcium Glyoxylate) سرد پانی میں صرف خفیف ساحل پذیر ہوتا ہے (۱۸° پر ۱ حصہ پانی کے ۱۴۰ حصوں میں) لہذا اس کا بیشتر حصہ سرد ہونے پر قلمب جاتا ہے۔ اگر کیلیم گلائیکولیٹ (Calcium Glycolate) جو بہت زیادہ حل پذیر ہوتا ہے موجود ہو تو مقطر سے یہ اس طرح جدا کیا جاتا ہے کہ غلیظ پن جنت پر مرکوز کیا جاتا ہے اور روح شراب کے

ترسیب کیا جاتا ہے۔ آزاد کھلی آکسائیڈک (Glyoxylic) ٹرسٹ مل کرنے کے لئے کیلیم کا ٹک ٹک کیا جاتا ہے اور پانی میں محلول کیا جاتا ہے۔ ٹیسٹ ٹرسٹ کی حساب کی ہوئی مقدار جاتی ہے۔ اور آمیزہ تفسیر کیا جاتا ہے۔ شش، غلانی خشک، در تجر کیا جاتا ہے۔ مگن آکسائیڈک ٹرسٹ بننے لگے کی شکل میں چھپے ہو جاتا ہے۔ بہت در تجر رہنے پر یہ تلماسکتا ہے۔



خواص — معین مشورہ میں تلماسکتا ہے۔ پانی میں بہت ہی

حل پیر۔

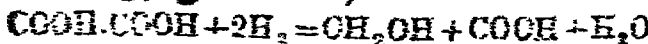
تقابلات — اس میں ترشی محلول کے یا کیلیم کے ٹک کے محلول

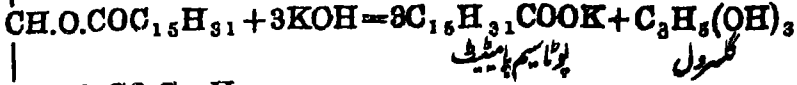
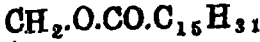
کے چند قطرے اونیٹرو نیٹریٹ (Ammonia Silver nitrate) کے چند کعبہ میں درجہ گرم پانی میں درجہ گرم کوہ۔ نفرتی آمیزہ مطروح ہوتا ہے۔

۱۔ اس ٹرسٹ کو پانی میں درجہ گرم پانی کے ساتھ تبدیل بنانا اس میں کیلیم کے ٹک کے محلول میں فیصل بائیسڈ (Phenylhydrazine)

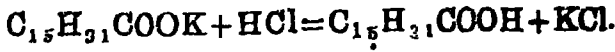
(Acetate) کا محلول اور تھوڑا سا سوڈیم ہائیڈریٹ (Sodium Bisulphite) اور رہنے پر فیصل بائیسڈ ریزون (Phenylhydrazone) کی باریک قلیں میں جاتی ہیں جو ٹکٹوں میں سر کر کے درجہ قلمانی چاسکتی ہیں۔ تبدیل ٹک بھی سوڈیم ہائیڈریٹ (Sodium Bisulphite) اور ہائیڈروآکسائیڈ (Hydroxylamine) کے ساتھ ترکیب کیا جاتے ہیں۔

گلائیو ایک ٹرسٹ — اگر یہ ضرورت ہو کہ ایک ٹک (Oxalic) ٹرسٹ تمام کا تمام گلائیو ایک (Glycolic) ٹرسٹ میں تبدیل کیا جائے تو وہی طریقہ استعمال کیا جاتا ہے جو اوپر بیان ہوا ہے۔ لیکن تیش وہ ٹک جو پانی کی جاتی ہے اور اس میں سائبر سائبر کی حد درجہ کر دی جاتی ہے۔ کیلیم کے ٹک کی شکل میں یہ جدا کیا جاتا ہے اور الکول کے ساتھ ترسیب کیا جاتا ہے۔ جیسے قبل ازیں بیان ہوا ہے۔





پالمیٹین
Palmitin



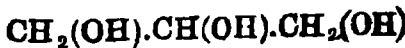
خواص — بے رنگ صوفیوں کے گچھوں کی شکل میں
قلتا ہے۔ نقطہ انجماد ۶۲°۔ الکوہل اور ایتر میں حل پذیر۔ پانی میں
ناحل پذیر۔

تعاملات — (۱) اس ترشہ کی صفوڑی سی مقدار کا دی سوڈا
کے محلول میں حل کرو اور معمولی نمک اس میں ملا دو۔ سوڈیم پالمیٹ
(Sodium Palmitate) قوی کے سے سفید رسوب کی شکل
میں جدا ہوتا ہے۔

۲۔ ترشہ کا ایک اور حصہ کا دی سوڈا کے ساتھ ملا کر
آبالو اور اسے ٹھنڈا ہونے دو۔ مائع کی سطح پر سوڈیم پالمیٹ کا
چھلکا بن جاتا ہے۔ چھلکے کے نیچے کا پانی گرا دو۔ ایک یا دو دفعہ
صفوڑے سے سرد پانی کے ساتھ چھلکا دھو ڈالو اور سوڈیم کے اس
نمک کو گرم پانی میں حل کرو۔ سرد ہونے پر سوڈیم پالمیٹ میرش کے
سے گاڑھے مادہ کی شکل میں جدا ہوتا ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۲۸۔

Glycerol (Glycerin)

گلسرول (گلسرین)



شیل (Opusc.,) ۱۷۷۹ء، ۲، ۱۷۷۹ء
جزویوں اور تیلوں کی آبی تحلیل سے گلسرول (Glycerol) حاصل ہوتا ہے اور پست دباؤ کے تحت بدگرم بجاپ کے ساتھ کشید کرنے سے خالص کیا جاتا ہے۔

خواص — لزج، بے رنگ، مانع میٹھا ذائقہ دار نقطہ انجماد ۱۷۰۰۰ نقطہ جوش ۲۹۰۔ معمولی دباؤ کے تحت، جزواً تحلیل ہو کر اُلبت ہے۔ اس تحلیل سے ایکرو لین (Acrolein) بن جاتی ہے۔ ۱۲۰۰۰ پے کثافت اضافی ۱۵۲۶۹۔ پانی اور الکول کے ساتھ خلط پذیر۔ ایتھر اور ہائیڈروکاربنز (Hydrocarbons) میں حل پذیر۔

تفاعلات — (۱) گلسرول (Glycerol) کے چند قطرے کچے لیے ہوئے پوٹاسیم ہائیڈروجن سلفیٹ (Potassium hydrogen sulphate) کے ساتھ گرم کرو۔ ایکرو لین (Acrolein) کی خراش آدھ بوج فوراً پہچانی جاتی ہے۔

۲۔ سہاگے کا ایک منکا بناؤ اور اس کو گلسرول (Glycerol) کے محلول میں ڈبو کر شعلے میں رکھو۔ بورک (Boric) ٹریش کے باعث سبز رنگینی پیدا ہوتی ہے۔

تیاری ۲۹

فارمک ٹریش

Formic Acid, H.CO.OH.

برقیلا (Ann. chim. Phys.) ۱۸۵۶ء (۳) ۴۶، ۴۷، ۴۸۔

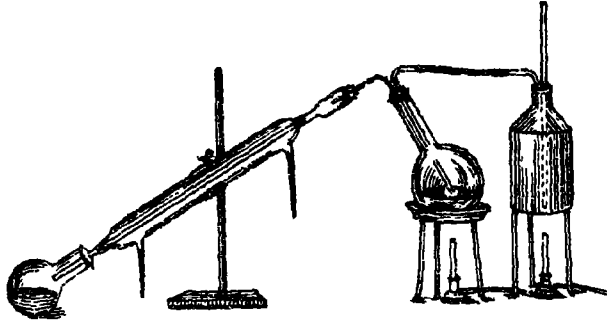
(Bull. Soc. Chim.) ۱۸۶۱ء، ۱۸۶۰ء

(۲) ۱۴۶-۳۶۷

۵۰ گرام نابیدہ گلسرول
۲۰۰ ۲۰۰ آکسیلیک (Oxalic) ٹرٹھ (۵۰ گرام وزن پر چار حصوں

میں) -
گلسرول اس طرح نابیدہ کیا جاتا ہے کہ اسے بالوجہتر پر طاس
میں رکھ کر آہستہ آہستہ گرم کیا جاتا ہے۔ یہاں تک کہ بیش پیا جس کا
جوشہ لائے میں ڈوبا ہوا ہوتا ہے ۱۷۵° بیش ظاہر کرتا ہے۔ ۵۰ گرام تجارتی قلمی
آکسیلیک ٹرٹھ اور ۵۰ گرام گلسرول (۲۵۰ مکعب سم) میں تار کی جالی
پر کشتہ اور قابہ لگا کر گرم کیا جاتا ہے۔ قریب کی توجہ میں بیش پیا قائم کیا
جاتا ہے جس کا جوشہ لائے میں ہوتا ہے۔ تعامل تقریباً ۹۰ پر شروع ہوتا ہے۔
اور ۹۰ پر تیزی کے ساتھ چلتا ہے۔ اب کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon
Dioxide) پیدا ہوتا ہے۔ بیش ۱۰۰-۱۱۰° پر قائم رکھی جاتی ہے۔
یہاں تک کہ گیس کی پیدائش ختم پڑ جاتی ہے۔ اس اثنا میں کچھ
بلکا فارمک (Formic) ٹرٹھ قابہ میں جمع ہو چکتا ہے۔ قریب کے
انیہ اب تقریباً ۸۰ تک سرد کئے جاتے ہیں اور ۵۰ گرام مزید آکسیلیک
(Oxalic) ٹرٹھ ملایا جاتا ہے۔ گرم کرنے پر تعامل پھر شروع ہوتا ہے
اور آبی فارمک (Formic) ٹرٹھ بنتا ہے جو آکسیلیک ٹرٹھ کی ہر مزید مقدار
ملانے سے زیادہ تر مرکب ہوتا جاتا ہے۔ یہاں تک کہ کشتہ میں اخلاص
۵۶ فی صدی ٹرٹھ ہوتا ہے۔ آکسیلیک ٹرٹھ کے باقی حصے اسی طریق سے
ملائے جاتے ہیں۔ اس فارمک ٹرٹھ کو جو قریب میں انوفازن (Mono-
formin) کی شکل میں رہ جاتا ہے فارمک ٹرٹھ میں مکر تبدیل کرنے کے لئے
انیہ گول ٹراحی میں منتقل کر دئے جاتے ہیں تقریباً ۲۵۰ مکعب سم پانی کے

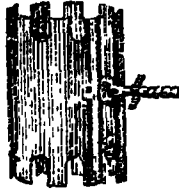
ساتھ ہلکائے جاتے ہیں اور بھاپ میں کشید کئے جاتے ہیں۔ یہاں تک کہ کشیدہ کا تعامل صرف خفیف سا اثر رکھتی ہوتا ہے (۲۵۰ کعب سم)۔
 بھاپ میں کشید — بھاپ میں کشید کرنے کا آلہ
 شکل ۶۸ میں دکھایا گیا ہے۔ بڑی صراحی میں یا ترجیماً اگیلن کے ٹین میں



شکل ۶۸۔

دو سو درجہ کاگ لگایا جاتا ہے۔ محافظ نلی ایک سو درجہ میں سے گذرتی ہے اور خمیدہ نلی جو کاگ کے نیچے ختم ہو جاتی ہے دوسرے سو درجہ میں سے گذرتی ہے اور بڑی کی نلی کے ذریعہ سے کشیدی صراحی (الیترا) کی نکاس نلی سے جوڑی جاتی ہے۔ صراحی جھکا دی جاتی ہے کہ مافیہ کے چھینٹے قابہ میں نہ چلے جائیں۔ بالوجہ تقریباً آسبٹوس کے تختہ پر یہ اُبلنے تک گرم کیا جاتا ہے اور بھاپ اس میں گزاری جاتی ہے۔ متحدہ کشیدہ طاس میں ڈالے جاتے ہیں اور لیڈ کاربونیٹ (Lead Carbonate) ان میں یہاں تک ہلا کر کہ کوئی مزید اہال واقع نہ ہو، یہ تبدیلی کر لئے جاتے ہیں۔ مانع نقطہ بھر ٹھیرنے دیا جاتا ہے اور شفاف خلول گرم گرم ہی نالیدار تقطیری قیف میں سے نتھار لیا جاتا ہے۔ طاس میں کا نقل خنثار سے ہوئے مانع کے حجم کے برابر پانی کے ساتھ پھر اُبالا جاتا ہے اور پھر تیسری اور چوتھی بار بھی۔ ہر دفعہ یہ گرم گرم ہی تقطیر کر لیا جاتا ہے یہاں تک کہ کوئی مسزید لیڈ فارمیٹ (Lead Formate) حل نہیں ہوتا۔ لیڈ فارمیٹ اب تک

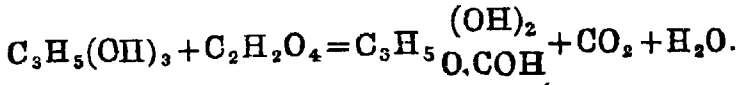
محول میں گذر گیا ہوگا۔ مانع تب بالوجہ تریا ملتی مشعل پر (دیکھو شکل ۶۹)



شکل ۶۹

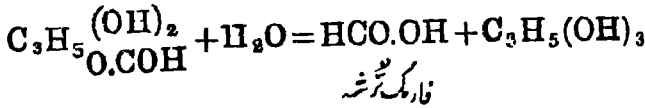
تجیر کیا جاتا ہے۔ یہاں تک کہ تلمیں سطح پر نمودار ہوتی ہیں۔ تب مانع سرد ہونے کے لئے ایک طرف رکھ دیا جاتا ہے۔ لیڈ ٹاربیٹ لمبی لمبی سفید مٹیوں میں قلماتا ہے۔ محاصل تقریباً ۱۰۰ گرام۔ فائنس نارنگل کرشہ ماحصل کرنے کے لئے ہائیڈروجن سائنائیڈ گرم کئے ہوئے سیسہ کے اس ٹنگ پر سے گذرا جاتا ہے۔ طریقہ عمل حسب ذیل ہے:-
پسٹا ہوا سیسے کا ٹنگ بن جنتر پر مشابک کر کے اور جھکی ہوئی فراخ نلی میں داخل کر کے اس کی ایک لمبی تہ بنائی جاتی ہے۔ فراخ نلی کا جھکا ہوا یعنی نیچے والا سرا شیشے کی آؤن کے یا اسبستوس کے پھندے کے ساتھ بند کیا ہوتا ہے۔ * نلی کے رنجھے سرے سے کشیدی صحری جوڑی جاتی ہے جو نالیہ کا کام دیتی ہے۔ اس کے ساتھ خشکندہ نلی لٹکائی ہوئی ہوتی ہے کہ بڑوبت اندر نہ آنے پائے۔ نلی کے ایک سرے سے دوسرے سرے تک شعلہ آہستہ آہستہ پھیرا جاتا ہے تاکہ اس کے اندر کے ٹنگ کو بتدریج حرارت پہنچے۔ اور ساتھ ہی ہائیڈروجن سائنائیڈ جو پانی میں سے گزار کر دھویا جاتا ہے اور کیاسیم کلاورائیڈ والی لٹانلی میں سے گذر کر خشک کیا جاتا ہے۔ سیسے کے اس ٹنگ پر سے گذرا جاتا ہے۔ لیکن اس کی رفتار کو بہت تیز نہیں ہونے

دیا جاتا۔ لیڈ فارمیٹ سیاہ ہو جاتا ہے اور آہستہ آہستہ لیڈ سلفائیڈ میں اور فارک ٹرسٹ میں جو قابلہ میں گرتا جاتا ہے تبدیل ہوتا ہے۔ ٹرسٹ جو ہائیڈروجن سلفائیڈ کی طاقتور بو رکھتا ہے ہائیڈروجن سلفائیڈ سے اس طرح آزاد کیا جاتا ہے کہ تھوڑے سے لیڈ فارمیٹ پر سے کشید کر لیا جاتا ہے۔ محاصل تقریباً نظری ہوتا ہے۔



گلسرول مونوفارمین

Glycerol monoformin



فارک ٹرسٹ

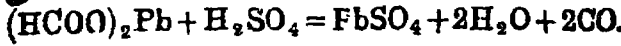
خواص — بے رنگ مائع سلفیورس (Sulphurous) ٹرسٹ جیسی تیز بو والا۔ نقطہ جوش ۱۰۰° ہے۔ : پر کثافت اضافی ۱.۲۲۳۔ سے نیچے یہ بے رنگ قلموں میں ٹھوس بن جاتا ہے۔ نقطہ اجماع ۸۶°۔ پانی اور الکوحل میں حل پذیر۔

تفاعلات — مندرجہ ذیل امتحانوں کے لئے تعدیلی محلول حسب ذیل تیار کیا ہوا استعمال کرو:۔ تھوڑا سا لیڈ فارمیٹ، سوڈیم کاربونیٹ (Sodium Carbonate) کے محلول کے ساتھ اُبالو، تقطیر کرو، ہائیڈروک ٹرسٹ خفیف سی افراط میں اس میں ملا دو، ایک دقیقہ تک اُبالو، ہلکایا ہوا امونیا اس میں ملا دو اور جوش دو، یہاں تک کہ تعدیلی ہو جائے۔ ۱۔ فیرک کلو رائیڈ کا ایک قطرہ ملا دو۔ ایک سُرخ رنگینی پیدا ہوتی ہے جو اُبالنے پر کمزور ہو جاتی ہے۔ کیونکہ اسی فیرک فارمیٹ (Ferric formate) بن جاتا ہے۔ (مقابلہ کرو آئیسیٹک ٹرسٹ صفحہ ۱۴۵ کے ساتھ)۔

۲۔ محلول میں سیور نائٹریٹ (Silver Nitrate) کے محلول کے چند قطرے ملاؤ اور گرم کرو۔ دھاتی چاندی سیاہ سفوف کی شکل میں نیچے بیٹھ جاتی ہے۔

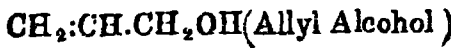
۳۔ محلول میں مرکبورک کلورائیڈ (Mercurio chloride) کے محلول کے چند قطرے ملاؤ اور گرم کرو۔ سفید مرکبورس کلورائیڈ (Mercurous chloride) نیچے بیٹھ جاتا ہے۔

۴۔ مرکبورک سلفیورک ٹرٹھ، تھوڑے سے فاریک ٹرٹھ، ٹھوس لیڈ فارسیٹ یا اس ٹرٹھ کے کسی اور نمک میں ملاؤ اور گرم کرو۔ کالین مان آکسائیڈ پیدا ہوتا ہے اور استخوانی نلی کے منہ پر مشعل کیا جاسکتا ہے



دیکھو ضمیمہ تیاری ۲۹۔

تیاری ۳۰



ایل ال الکوہل

ٹالینز، ہیننگز (Annalen) ۱۵۶، ۱۲۹۔

۵۰ گرام آکسیک (Oxalic) ٹرٹھ۔

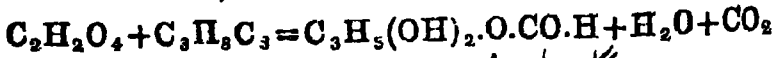
۲۰۰ گرام گلیسرول۔

۱/۲ اوننیم کلورائیڈ۔

متذکرہ بالا اشیاء کا آمیزہ فریق (۱/۲ لیٹر) میں ڈال کر تار کی جالی پر مکثف اور قابلہ لگا کر گرم کیا جاتا ہے۔ پہلے تو کاربن ڈائی آکسائیڈ جلد جلد پیدا ہوتا ہے اور تپش جو اس مائع میں ڈوبے ہوئے تپش پتا

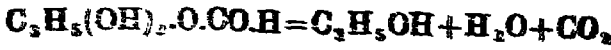
Henninger اور Tollens

کے ذریعہ ظاہر ہوتی ہے کچھ عرصہ تک تقریباً ۱۳۰° پر ساکن رہتی ہے۔
 جوں جوں تپش آہستہ آہستہ اونچی ہوتی جاتی ہے اس گیس کا پیدا ہونا کم ہوتا
 جاتا ہے۔ اور کچھ عرصہ کے بعد (تقریباً ۱۸۰°) بالکل بند ہو جاتا ہے۔ جب
 تپش ۱۹۵° پر پہنچ جاتی ہے تو قابلہ جس میں ہلکا یا بڑا فاریک ٹرسٹہ ہوتا
 ہے ہل دیا جاتا ہے۔ ۲۰۰° - ۲۱۰° پر کاربن ڈائی آکسائیڈ بھر پیدا ہوتا
 ہے اور روغنی دھاریاں قرینق کی گردن پر سیجے کو بہتی ہوئی دکھائی دیتی ہیں
 ساتھ ہی ناگوار تیز بو محسوس ہوتی ہے۔ قرینق کے مانیہ کو آہستہ آہستہ
 گرم کر کے کچھ عرصہ تک ۲۲۰° - ۲۳۰° کی تپش قائم رکھی جاتی ہے۔ اور
 جب تپش آخر الامر ۲۶۰° تک اونچی ہوتی ہے تو کشیدہ بند کر دی جاتی ہے۔
 کشیدہ ایلیل الکول (Allyl Alcohol) اور پانی کا آمیزہ ہوتا ہے
 اور اس میں ایلیل فارمیٹ (Allyl formate) گلیسرول (Glycerol)
 اور اکیرویلین (Acrolein) بھی موجود ہوتے ہیں۔ زائد گلیسرول قرینق
 میں رہ جاتا ہے اور پھر آکسیلک (Oxalic) ٹرسٹہ کی کم تر مقدار
 (۲۰ - ۴۰ گرام) کے ساتھ اسی عمل کو دہرا کر استعمال میں لایا جاسکتا
 ہے۔ یہاں تک کہ نقل بہت ہی تھوڑا رہ جاتا ہے یا سیاہی مائل
 رنگ کا اور گاڑھا ہو گیا ہوتا ہے۔ کشیدہ کمر کشیدہ کیا جاتا ہے حتیٰ
 کہ مابعد کی کشیدہ کے حصوں کو ٹھوس پوٹاسیم کاربونیٹ کے ساتھ برتاؤ
 کرنے سے کوئی روغنی تہ جدا نہیں ہوتی۔ یہ کمینیت، اس وقت واقع ہوتی
 ہے جب کہ تپش تقریباً ۱۰۵° تک پہنچ جاتی ہے۔ کشیدہ میں ٹھوس
 پوٹاسیم کاربونیٹ مانے پر ایلیل الکول (Allyl Alcohol) تیل
 کی شکل میں جدا ہو جاتا ہے۔ یہ الگ کر کے کشیدہ کیا جاتا ہے۔
 حاصل تقریباً ۵۱ گرام ہے ۹۲° - ۹۶° پر اُبلتا ہے۔



گلیسرول مانوفارمین

Glycerol monoformin



Allyl Alcohol

خواص — بے رنگ، لہخ تیز بڑھاتا، نقطہ جوش ۹۷.۵
ہے۔ ۱۵۰ پر کثافت اضافی ۰.۸۶۰۔

تھوڑے سے ایلیل الکاہل (Allyl alcohol) میں برومین کا پانی ۱:۱۰۰۔ یہ فوراً بے رنگ ہو جاتا ہے
 $C_3H_5OH + Br_2 = C_3H_5Br_2OH$

دیکھو ضمیمہ تیاری ۳۰۔

تیار کیا ۳۱

آئی سو پر ویل آئیوڈائیڈ



مارکونی گائٹ (Annalen) ۱۸۶۱، ۳۸، ۳۶۵۔

۶۰ گرام آئیوڈین۔

۴۰ گلسرول

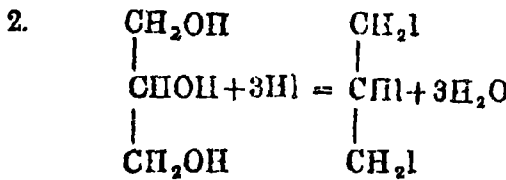
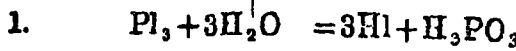
۳۲ پانی

۱۱ زرد فاسفورس

آئیوڈین گلسرول (Glycerol) اور پانی اکٹھے، تفریق ۲۵۰ کعب سمرا
میں رکھے جاتے ہیں جو تار کی جالی پر دھری اور کثیف اور قابلہ سے جوڑی
ہوتی ہے۔ فاسفورس پانی کے نیچے رکھ کر چھوٹے چھوٹے ٹکڑوں میں
جو مٹر کے برابر ہوتے ہیں کاٹی جاتی ہے اور کٹھالی کی جیٹی کے ساتھ

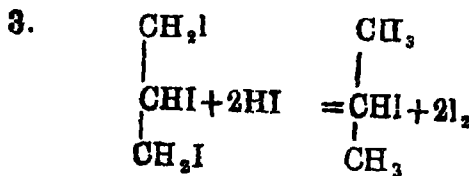
Markownikoff

بالترتیب ترتیب میں ڈالی جاتی ہے۔ فاسفورس کو اس طرح داخل کرنے سے عموماً شروع شروع میں شدید تعامل پیدا ہوتا ہے۔ اس تعامل کے ساتھ انفرادیات روشن شعاع بھی ہوتا ہے۔ اگر فاسفورس کے پہلے چند ٹکڑے ڈالنے پر کوئی تعامل واقع نہ ہو تو ترتیب کو آہستہ آہستہ گرم کرنا چاہیئے۔ فاسفورس کا آخری دو تہائی حصہ زیادہ تر جلہی سے ڈالا جاسکتا ہے۔ اب جب تک روغنی مائع اوپر کو گزندتا رہتا ہے ترتیب کے مائع کو کشید کیا جاتا ہے۔ کشیدہ ترتیب میں واپس ڈال دیا جاتا ہے اور پھر کشید کیا جاتا ہے۔ پھر مائع تینب فارت میں ڈال کر کڑی سوڈے کے ٹکڑے مخلول کے ساتھ ہلکا کر خوب ہلایا جاتا ہے، آئی سوڈیل آئیوڈائیڈ (Isopropyl Iodide) جدا کر لیا جاتا ہے، نیاسیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے ساتھ خشک کیا جاتا ہے اور نکال کر کشیدی صراحی میں کسری کشید کیا جاتا ہے۔ یہ سارے کا سارا ۸۵-۹۰ پر کشید ہو جاتا ہے۔ بمائل ۳۰-۳۵ گرام۔



پروپینیل ٹرائی آئیوڈائیڈ

Propenyl Triiodide



آئی سوڈیل آئیوڈائیڈ

Isopropyl Iodide

پروپینیل ٹرائی آیڈوڈائیڈ (Propenyl triiodide) غالباً ایک
وسطی حاصل کے طور پر بنتا ہے اگرچہ آزاد حالت میں یہ موجود نہیں ہوتا۔
خواص — بے رنگ مائع — نقطہ جوش ۵۹.۵° — کثافت
اضافی ۰: پر ۴۴.۷۱ — دیکھو ضمیمہ تیاری ۳ -

تیاری ۳۲

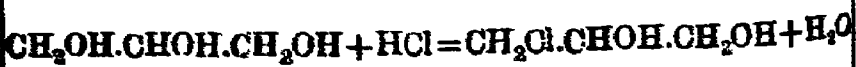
اپی کلور ہائیڈرن



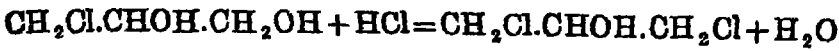
ریچی باؤل (Annals spl.) ۱۸۶۱ء ۲۲۱
۲۰۰ گرام گلسرول

۱۹۰ گمب سمر برفیو ایسیٹک (Acetic) ترشہ -
گلسرول (Glycerol) جسے نابیدہ بنا لینا چاہیے (دیکھو صفحہ ۱۹۰)
برفیو ایسیٹک ترشہ کے مساوی حجم کے ساتھ خلط کیا جاتا ہے۔ ہائیڈرو
کلورک ترشہ گیس (دیکھو شکل صفحہ ۱۹۰) ٹنڈے مائع میں تقریباً دو گھنٹہ
تک گزاری جاتی ہے جب کہ گیس کا جذب ہونا بند ہو جاتا ہے۔ آمیزہ
اب بن جنت پر گرم کیا جاتا ہے۔ اور اس کے جوہر گھٹے ٹھیرا رہنے کے
بعد سے گیس کی رو تقریباً اور چھ گھنٹوں تک جاری رکھی جاتی ہے۔
اس کے بعد یہ مائع پیش پیا نکال کر کشید کیا جاتا ہے۔ * پہلے پہل تو ہائیڈروکلورک
ترشہ ایسیٹک (Acetic) ترشہ کے ساتھ خارج ہوتا ہے۔ جب پیش
بڑھ جاتی ہے تو ڈائی کلور ہائیڈرن (Dichlorhydrin) اور ایسٹوڈائی
کلور ہائیڈرن (Acetodichlorhydrin) کشید ہوتے ہیں۔ وہ حصہ

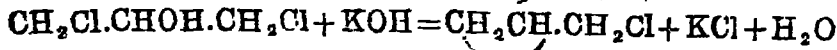
جو ۱۶۰-۲۱۰ پر کشید جوتا ہے اور جو بیشتر ڈائی کلور ہائیڈرن (Dichlorhydrin) پر مشتمل ہوتا ہے، علیحدہ جمع کیا جاتا ہے اور ایپی کلور ہائیڈرن (Epichlorhydrin) کی تیاری میں استعمال کیا جاتا ہے۔ ڈائی کلور ہائیڈرن (Dichlorhydrin) کا محاصل تقریباً ۲۰ گرام - ایپی کلور ہائیڈرن (Epi-Chlorhydrin) ڈائی کلور ہائیڈرن (-Dichlorhydrin) پر پوٹاش کے آبی محلول کے تعامل کرنے سے حاصل کیا جاتا ہے۔ ۲۰۰ گمب سمر پانی میں ۱۰۰ گرام کا دی پوٹاش کا محلول بنا کر خوب سرو کیا جاتا ہے اور لٹکا کر ہلاتے ہلاتے ڈائی کلور ہائیڈرن (Dichlorhydrin) میں آہستہ آہستہ ڈالا جاتا ہے۔ تیش کا بڑا واو احتیاط سے روکنا چاہیے۔ محصل میں ایٹھر (Ether) ملایا جاتا ہے۔ یہ ایپی کلور ہائیڈرن (Epi-chlorhydrin) کو حل کر لیتا ہے۔ اور اس طرح ایپی کلور ہائیڈرن (Epichlorhydrin) کی بالائی تہ جدا کر لی جاتی ہے اس کے بعد اس میں ٹھوڑا سا پانی ملا کر خوب ہلایا جاتا ہے اور بالائی تہ کمر جدا کی جاتی ہے۔ تب اس کو کیلیم کلورائیڈ کے ساتھ نابیدہ بنایا جاتا ہے اور گول صراحی میں نچھار لیا جاتا ہے۔ پہلے ایٹھر بن جنٹر پر خارج کر دیا جاتا ہے۔ تب نقل کسری کشید کیا جاتا ہے۔ یہ اس طرح عمل میں لایا جاتا ہے کہ کسری کشید کا اسطوانہ صراحی کے ساتھ جوڑ دیا جاتا ہے (دیکھو صفحہ ۲۴۸) وہ حصہ جو ۱۱۵-۱۲۵ پر اُبلتا ہے ایپی کلور ہائیڈرن (Epichlorhydrin) ہوتا ہے اور الگ جمع کیا جاتا ہے۔ وہ حصہ جو اس تیش سے اُدھر اُبلتا ہے بیشتر ایسیٹو ڈائی کلور ہائیڈرن (Acetodichlorhydrin) پر مشتمل ہوتا ہے۔ محاصل ۲۵-۳۰ گرام۔



عم مانو کلور ہائیڈرن



عمہ ڈائی کلور ہائیڈرین



Epichlorhydrin

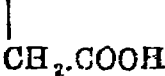
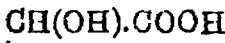
اپی کلور ہائیڈرین

خواص — بیرج سیلان مانع بختری ہو والا نقطہ جوش ۱۱۰° کثافت انتہائی: ۱.۲۲۲

تفاعل — تھوڑا سا اپی کلور ہائیڈرین (Epichlorhydrin)

(hydrin) کا دی پوٹاش کے محلول میں ملا کر گرم کرو۔ یہ حل ہو جاتا

ہے اور گلسرول بن جاتا ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۳۲۔



Malic Acid

میلک ترشہ

میلک (Malic) ترشہ پہاڑی ایش کی بیری (Ash Berry)

کے عصارہ سے، اس طرح بنایا جاتا ہے کہ اس عصارہ سے یہ کیلسیم (Calcium) کے نمک کی شکل میں ترسیب کیا جاتا ہے۔

خواص — یہ پانی اور الکحل میں حل پذیر ہے۔ مگر

ایتھر میں حل پذیر نہیں ہے۔ گرم کرنے پر یہ پانی کھو بیٹھتا ہے اور

فیومرک (Fumaric) اور میلئیک (Maleic) ترشوں میں تبدیل

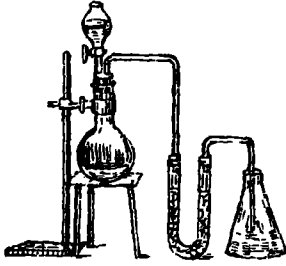
ہو جاتا ہے (دیکھو صفحہ ۲۲۸)۔ اکسانے (Oxidation) سے یہ میلونک

(Malonic) ترشہ دیتا ہے اور تھویل کئے جانے سے سکینک

(Succinic) ترشہ دیتا ہے۔

تفاعلات — ۱۔ طاقتور تبدیلی محلول بناؤ کیلسیم کلورائیڈ

کا محلول اس میں ملا دو اور اُبالو۔ کیلسیم کا نمک ترسیب کیا جاتا ہے۔



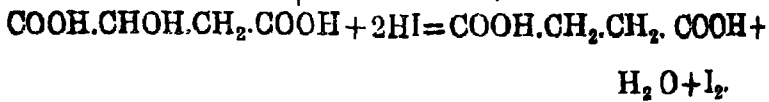
شکل نمبر

ساتھ خفیف سا مرطوب کر لیا گیا ہے گھسا گیا ہے۔ صراحی پہلے لانا ملی اور قیف سے جدا کر لی جاتی ہے اور ۴۴ گرام آئیوڈین اس میں داخل کر دی جاتی ہے پھر چار گرام زرد فاسفورس کے چھوٹے چھوٹے ٹکڑے کاٹ کر اس میں ملا دیے جاتے ہیں۔

فاسفورس کو پانی کے نیچے کاٹنا

چاہیے، ٹکڑوں کو کٹھالی کی جمبی سے تقطیری کاغذ پر لانا چاہیے، غلط بھر دینا چاہیے اور جمبی کے ساتھ صراحی میں منتقل کر دینا چاہیے۔ جب فاسفورس کا ہر ایک ٹکڑا صراحی میں گرتا ہے تو ایک جھکارہ پیدا کرتا ہے۔ جب فاسفورس ڈالی جا چکتی ہے تو سیاہی مائل رنگ کا مائع حاصل ہوتا ہے جو سرد ہونے پر ٹھوس بن جاتا ہے اور PI_3 پر مشتمل ہوتا ہے۔ جب صراحی سرد ہو جاتی ہے تو کاگ سے بند کر دی جاتی ہے اور لانا ملی کی نکاس نلی چھوٹی سی صراحی کی گردن میں جس میں ۵۰ مکعب سمر پانی ہوتا ہے ڈھیلی ڈھیلی داخل کر دی جاتی ہے۔ اس طرح کہ نکاس نلی کا ٹھلا سہرا پانی کی سطح سے اونچا رہتا ہے۔ صراحی کی گردن میں کاگ کا نانہ لگا کر یہ نکاس نلی اپنے مقام میں قائم کی جاتی ہے۔ دس مکعب سمر پانی اب پیچیدہ ریف کے راستے باتیریج ملایا جاتا ہے۔ ہائیڈر آئیوڈک (Hydriodic) ٹرٹھ پیدا ہوتا ہے اور لانا ملی میں آئیوڈین سے آزاد ہو کر پانی میں جذب ہو جاتا ہے۔ جب پانی ملایا جا چکتا ہے تو مائع چھوٹے سے شعلے سے آہستہ آہستہ گرم کیا جاتا ہے۔ حتیٰ کہ کوئی مزید دھان نکاس نلی سے نہیں نکلتا۔ ہائیڈر آئیوڈک ٹرٹھ کا آبی محلول تیش پیا لگا کر کشید کیا جاتا ہے۔ اور ۱۲۵ یا اس سے بلند تیش پر جوش کھانے والا حصہ علیحدہ جمع کر لیا جاتا ہے۔ یہ حصہ ہائیڈر آئیوڈک

ٹرٹھ کے طاقور مخلول پر شتل ہوتا ہے۔ اور اس میں تقریباً ۵۰ فی صدی HI ہوتا ہے۔ میلک (Malic) ٹرٹھ ہائڈرو آئیوڈک ٹرٹھ میں حل کیا جاتا ہے اور مضبوط دیوار والی نلی میں ڈال دیا جاتا ہے کہ مہر ہر سی لگا کر اس میں بند کر دیا جائے۔ سُرخ فاسفوس ملا دی جاتی ہے اور نلی معدنی طریق سے مہر ہر سی لگا کر بند کر دی جاتی ہے (دیکھو صفحہ ۴۹)۔ چھ گھنٹوں تک ۱۲۰° پر نلی بھٹی میں یہ نلی گرم کی جاتی ہے۔ الگ کرنے پر نلی سکسینک (Succinic) ٹرٹھ کی قلموں سے جن میں آئیوڈین آمختہ ہوتی ہے بھری پائی جاتی ہے۔ نلی کے مانیہ طاس میں ڈالے جاتے ہیں اور بن جنتر پر بخیر کر کے خشک کر لئے جاتے ہیں۔ نفل جب سرد ہو جاتا ہے تو تھوڑے سے کلوروفارم (Chloroform) کے ساتھ ملا کر ہلایا جاتا ہے کہ آئیوڈین حل ہو جائے۔ یہ حل شدہ آئیوڈین بخار لی جاتی ہے اور اگر ضرورت ہو تو کمر یہی عمل کیا جاتا ہے۔ کلوروفارم کو خارج کرنے کے لئے نفل گرم کیا جاتا ہے اور زناں بعد یہ گرم پانی میں حل کیا جاتا ہے اور الگ رکھ دیا جاتا ہے کہ قلما جائے۔ سکسینک (Succinic) ٹرٹھ لیے لیے فٹوروں میں قلماتا ہے۔ محاصل ۵ گرام۔



خواص — بے رنگ نشہ ریں نقطہ اناعت ۱۸۰°۔ کشید سے یہ ٹرٹھ پانی کھو بیٹھتا ہے اور اینہائیڈرائڈ (Anhydride) میں تبدیل ہو جاتا ہے۔

تقاً مل — ۱۔ امونیا بہ افراط ملاؤ اور اُبال کر تبدیل مخلول بنالو۔ اور ایک حصہ میں کیلسیم کلورائیڈ ملاؤ۔ کوئی رسوب نہیں بنتا۔ ایک اور حصہ میں فیک کلورائیڈ (Ferric chloride) کا ایک قطرہ یا دو قطرے ملاؤ۔ فیک سکسینٹ (Ferric Succinate) کا تھورا رسوب بنے بیٹھ جاتا ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۳۳۔

ٹارٹرک ٹرشنہ (ڈائی ہائیڈراکسی سسکینک ٹرشنہ)

CH(OH).COOH

(Dihydroxysuccinic Acid)

CH(OH).COOH

شیل (Scheele) ۱۷۶۹ء

(Calcium Tartrates)

ٹرشنی پوٹاشیم یا کیلسیم ٹارٹرٹس
بہت سے پودوں میں پائے جاتے ہیں۔ لیکن ٹارٹرک (Tartaric) ٹرشنہ کا سب سے بڑا اخذ پوٹاشیم کا غیر خالص ٹرشنی نمک ہے، جو تخمیر کے عمل میں انگور کے عصا سے شراب کا پمچٹ یا آرگول (Argol) کی شکل میں جدا ہوتا ہے۔

خواص — یہ ٹرشنہ ایک میلی مشوروں میں قلماتا ہے جو الکول اور پانی میں تو حل پذیر ہوتے ہیں مگر اتھیر میں حل نہیں ہوتے۔ تقطیب کی سطح کو یہ ٹرشنہ دائیں جانب گھما دیتا ہے۔ نقطہ اجماع ۱۶۴۔۱۷۰۔

تفاعلات — ۱۔ اس ٹرشنہ کی ایک قائم گرم کرو۔ اس سے جلی ہوئی شکر کی بو کے مشابہ بوبیدا ہوتی ہے۔ ٹارٹرک ٹرشنہ کا محلول کاوی سوڈے سے تعدیلی بناؤ اور ذیل کے امتحانات کرو۔
۲۔ کیلسیم کلورائیڈ ملاؤ اور شیشے کی سلخ سے ہلاؤ۔ کیلسیم ٹارٹرٹس
(Calcium Tartrata) $C_4H_4O_6Ca + 4H_2O$ کا قلمی رسوب

بن جاتا ہے جو ایسیٹک (Acetic) ٹرشنہ اور کاوی قلیوں میں حل ہو جاتا ہے۔ یہی امتحان دوبارہ کرو۔ مگر کیلسیم کلورائیڈ سے پہلے ایسیٹک ٹرشنہ کے چند قطرے ملاؤ۔ کوئی رسوب نہیں بنتا ہے۔ کیلسیم سلفیٹ

۱ Scheele ۵۲ "س" جمع کی علامت ہے۔

بھی، ٹارٹریک تڑشہ یا تعدیلی ٹارٹریٹس (Tartrates) کے ساتھ کوئی رسوب نہیں دیتا ہے (مقابلہ کرو آکسیلک (Oxalic) تڑشہ والے تعاملات صفحہ ۱۸۸ کے ساتھ)۔

۳۔ سلور نائٹریٹ (Silver nitrate) کا محلول ملا دو۔

سفید رسوب چاندی کا منک بنے۔ ہلکائے ہوئے امونیا کے دو یا تین قطرے ملا دو۔ یہاں تک کہ رسوب تقریباً حل ہو جائے۔ اب امتحانی نلی کو گرم پانی کے گلاس میں رکھو۔ ایک تقریبی آئینہ مطروح ہوگا۔

۴۔ ایسیٹک (Acetic) تڑشہ کے چند قطرے اور تھوڑا سا

امونیئم یا پوٹاشیئم ایسیٹٹ (Potassium acetate) کا محلول، ٹارٹریک

(Tartaric) تڑشے کے متوسط طاقتور محلول یا تعدیلی ٹارٹریٹ میں ملا دو۔

شیشے کی سطح سے ہلانے پر تڑشہ پوٹاشیئم یا امونیئم ٹارٹریٹ کا رسوب بن جائیگا۔

۵۔ ٹارٹریک تڑشہ یا کسی ٹارٹریٹ (Tartrate) کے آبی

محلول میں فیرس سلفیٹ (Ferrous Sulphate) کے محلول کا ایک

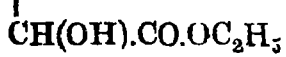
قطرہ ڈال کر ہائیڈروجن پراکسائیڈ (Hydrogen peroxide) کے چند

قطرے ملا دو اور کاوی سوڈے کے ذریعہ قلعی بناؤ۔ شیشی رنگینی پیدا ہوتی ہے۔

(فینکٹان کا تعامل)

تیاری ۳۴

ایٹھل ٹارٹریٹ



(Ethyl Tartrate)

Anschütz, Pictet, Ber., 1880, 13, 1176

۳۰ گرام ٹارٹریک ٹرشنہ

۱۹۰ مکعب سمر مطلق الکوحل

ٹارٹریک ٹرشنہ باریک پیسا جاتا ہے اور مطلق الکوحل کی نصف مندرجہ بالا مقدار (۸۰ مکعب سمر) کے ساتھ خلط کیا جاتا ہے۔ آمیزہ انتصابی رچی مکثفہ لگا کر بن جنتر پر گرم کیا جاتا ہے یہاں تک کہ یہ حل ہو جاتا ہے۔ صراحی سرد پانی میں ڈبوئی جاتی ہے۔ اور اچھی طرح سے سرو کیا ہوا یہ محلول خشک ہائڈروکلورک ٹرشنہ گیس کے ساتھ سیر کیا جاتا ہے (جو معمولی طور پر مرکنز ہائڈروکلورک ٹرشنہ میں مرکنز سلفیورک ٹرشنہ ٹپکانے سے تیار کی جاتی ہے، دیکھو شکل ۶۵ صفحہ ۷۰)۔ ایک یا دو گھنٹے (یا ترجیاً رات بھر) ٹھہرا رہنے کے بعد ہائڈروکلورک ٹرشنہ الکوحل کی افراط اور پانی یوں خارج کئے جاتے ہیں کہ صراحی خالی کر لی جاتی رہے اور محلول بن جنتر پر خلا میں کنید کیا جاتا ہے۔ الکوحل کا باقی نصف نقل میں ملایا جاتا ہے۔ اور آمیزہ پھر سردی میں ہائڈروکلورک ٹرشنہ گیس کے ساتھ سیر کیا جاتا ہے۔ ٹھہرا رہنے کے بعد ٹرشنہ الکوحل اور پانی، سابق کی طرح خارج کئے جاتے ہیں۔ اور نقل تیل جنتر یا دھات جنتر پر خلا میں کسری کشید کیا جاتا ہے۔ اتھیل ٹارٹریٹ (Ethyl Tartrate) ثقاف لزوج مانع کی شکل میں کشید ہوتا ہے۔ خلا میں

دوسری مرتبہ کنید کرنے کے بعد یہ چیز خالص ہوتی ہے

۱۱ نمبر پر یہ ۱۵۵ پر اُبلتا ہے۔

۲۰ " " " ۱۶۴ " " "

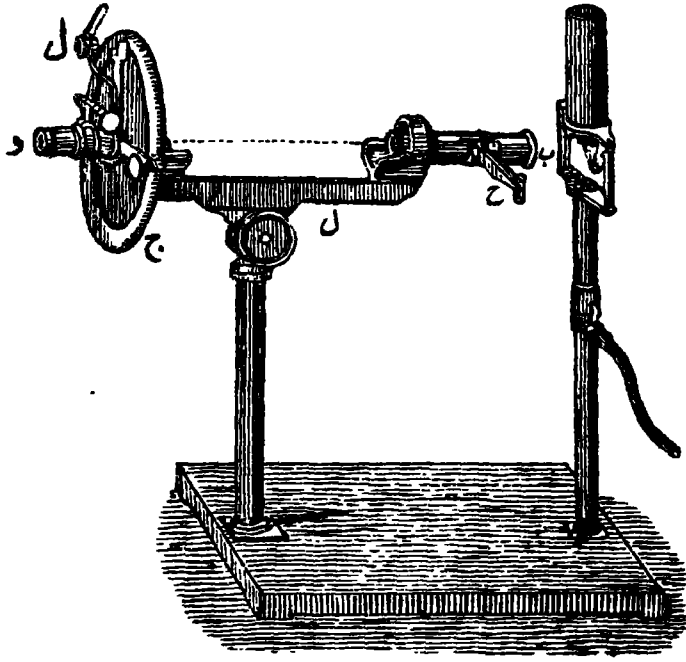
حاصل نظری مقدار کا ۸۰ فی صدی ہے۔ دیکھو ضمیمہ نیاری ۳۴

گردشی طاقت کی تعیین — ایٹھیل ٹارٹریٹ

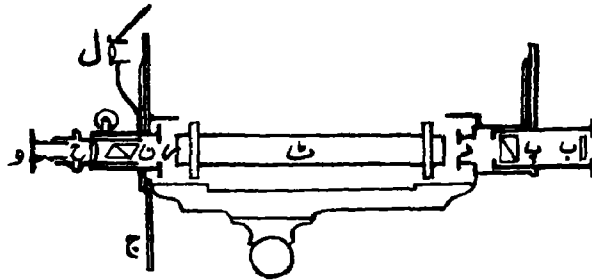
(Ethyl Tartrate) باعتبار نوزد ایک حامل چیز ہے۔ اس کی گردشی

طاقت کی قطبیت پیا سے تعیین کی جاتی ہے۔ ان آلات میں سے ایک آلہ جسے لوران کا قطبیت پیا کہتے ہیں، شکل ۷۱ اور ۷۲ میں دکھایا

گیا ہے۔



شکل ۱۷

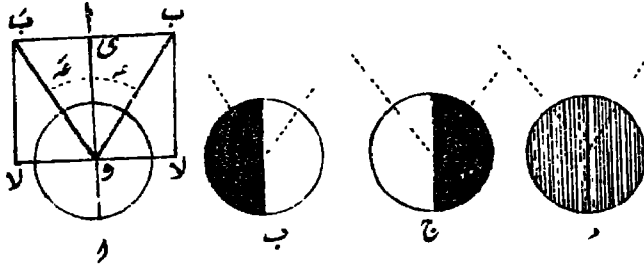


شکل ۱۸

سوڈیمی (Sodium) شعلے کا ایک رنگی نور ان تھمبنوں میں استعمال کیا جاتا ہے یہ اس طرح حاصل کیا جاتا ہے کہ پلاٹینم (Platinum) کے تار

کی ایک ٹوکری جس میں گلابو سوڈیم کلورائیڈ یا اس سے زیادہ بطیار بروائیڈ (Bromide) ہوتا ہے، بنسی شعلے میں لٹکانی جاتی ہے۔ بروائیڈ روشن تر شعلہ دیتا ہے۔ مگر ٹوکری کو کئی بار پھر کرنا پڑتا ہے۔ شعلہ کا نور خائے ب میں سے گزرتا ہے۔ اس خانہ میں پوٹاشیم بانائی کرومیٹ (Potassium Bichromate) کا محلول ہوتا ہے (یا اس مرکب کی ایک قلم) جو متذکرہ بالا نور کو نیلے یا بنفشتی رنگ کی شعاعوں سے محروم کر دیتا ہے۔ پھر یہ نور نیکول (Nicol) کے منطبق منشور ب میں سے گزرتا ہے۔ گار پتھر کی ایک تختی جو مناسطری محور کے متوازی تراشی گئی ہوتی ہے آدھے سوراخ د کو ڈھانپے ہوئے ہے۔ اس کی موٹائی ایسی ہے کہ اس سے نصف طول موج (یا نصف طول موج کے ٹھیک طاق ضعف) کا فرق، ان دو شعاعوں میں پیدا ہوتا ہے جو اس کے دو نیلے انعطاف سے حاصل ہوتی ہیں۔ پھر نور ملی ٹ میں رکھی ہوئی چیز میں سے گزرتا ہے۔ اور مقام س پر داخل ہو کر مشرح نیکول (Nicol) ن پر پڑتا ہے۔ دوربین و ح کا اس کے گار پتھر کی تختی کی دھار پر بمقام د قائم کیا گیا ہے۔ جب ن گھمایا جاتا ہے تو بنائیندہ درجہ دار دائرہ ج پر چلتا ہے اور اس کا مقام عدسہ ل کے ذریعہ پڑھا جاسکتا ہے۔

آلہ کے نظریہ کی توضیح حسب ذیل کی جاسکتی ہے:-
گر نیکول (Nicol) ب میں سے گزرنے کے بعد ارتعاش کی سطح و ب سمت میں ہو شکل ۳۱ کے دو دائیں جانب کے آدھے میدان میں جسے گار پتھر کی تختی نے ڈھانپا نہیں ہے یہ سطح با تبدیلی آگے کو گزر جاتی ہے۔ جب شعاع گار پتھر پر لگتی ہے تو یہ دو اجزائے ترکیبی و ی اور و لا میں بھٹ جاتی ہے۔ یہ جزوی شعاعیں گار پتھر میں سے مختلف رفتاروں کے ساتھ گزرتی ہیں۔ اور چونکہ ایک شعاع دوسری کی نسبت نصف طول موج کے بقدر پیچھے رہ جاتی ہے، لہذا ایک شعاع کا ارتعاش تو د نی نی سے تعبیر کیا جاتا ہے مگر دوسری کا



شکل ۳۳

ارتعاش ولا کے بجائے ولا سے تعبیر کیا جاتا ہے۔ باہر نکلنے پر یہ دونوں شعاعیں ترکیب کھا کر ایک مقطب شعاع بن جاتی ہیں جس کا ارتعاش و ب سمت میں ہوتا ہے۔ یہ ایسی سمت ہے کہ زاویہ ا و ب مساوی ہے زاویہ ا و ب کے۔

اگر اب (بحالیکہ ملی میں پانی یا کوئی اور محلول گردش پیدا نہ کرنے والا مانع ہو) نیکول (Nicol) ن ایسی وضع میں رکھا جائے کہ یہ نیکول (Nicol) ب کے متوازی ہو تو دائیں جانب کے آدھے میدان نظر کا نور بلا تبدیلی گزر جائیگا۔ مگر اگر پتھر کے دیا فرغہ سے گزر کر جو نور آیا ہے اور جس کے ارتعاش کا مستوی و ب سمت میں ہے اس نور کا صرف ایک جزو ن میں سے گزرے گا اور نتیجہ یہ ہوگا کہ میدان کے دونوں حصوں میں تنویر کی حدتیں مختلف ہوں گی، شکل ۳۳ ب (اگر زاویہ ح ۴۵° کا ہو تو زاویہ ب و ب ۹۰° کا ہوگا اور میدان کے بائیں نصف میں پورے طور پر اندھیرا ہو جائیگا)۔ اسی طرح اگر نیکول ن کی سطح و ب کے متوازی کر دی جائے تو میدان کے بائیں نصف میں تنویر کی حدت زیادہ ہوگی، شکل ۳۳ ج۔ نیکول (Nicol) ن کی دونوں وضعوں کے درمیان

ضرور ایک ایسی وضع ہوگی جس میں تمام میدان کی تنویر یکساں ہوگی۔ یہ وضع اس آلہ کے صفر نقطہ کو تعبیر کرتی ہے، شکل ۳۰۔ اگر نلی ٹک جس میں عامل چیز ہے، دونوں نیکولوں کے باہر رکھی جائے، تو دونوں شعاعیں و ب اور و ب برابر برابر زاویوں میں سے گھوم جائیں گی۔ اور میدان کے دونوں نصفوں میں پھر یکساں تنویر قائم کرنے کے لئے نیکول (Nicol) ن کو ایسے زاویہ میں سے گھمانا پڑیگا جو گردش کے زاویہ کے برابر ہو۔ تب یہ زاویہ درجہ دار دائرہ پر ناپا جاتا ہے۔ جب زاویہ ۱ چھوٹا ہو، یعنی جب مقطب نور کے ارتعاش کی سطح، شکار پتھر کے مناظری محور کے تقریباً متوازی ہو، تو اعظم حساسیت حاصل ہوتی ہے۔ کیونکہ اس وقت ن کی وضع میں اگر بہت ہی تھوڑا تغیر واقع ہو تو اس سے میدان کے دونوں نصفوں میں کی متعلقہ تنویروں میں بڑا فرق پیدا ہو جاتا ہے۔ جوں جوں ۱ بڑھتا جاتا ہے حساسیت کم ہوتی جاتی ہے۔ مگر بحیثیت مجموعی تنویر کی زیادہ تر حدت حاصل ہوتی ہے۔ ج (شکل ۳۱) کو حرکت دینے سے نیکول (Nicol) پ کی وضع بدلی جاسکتی ہے۔ شفاف بے رنگ اٹھوں کے لئے زاویہ ۱ مقابلہ چھوٹا کیا جاسکتا ہے۔ لیکن رنگدار اٹھوں کی صورت میں یہ لازمی ہے کہ ۱ بڑا ہو۔ اور اس طرح حساسیت کو گھٹا کر نور کی زیادہ حدت حاصل کی جائے۔

نیچجوں کا حساب - یکذرات مائعات — گردش کا

زاویہ جو (سودیئم Sodium نور کے لئے) ع سے تعبیر کیا جاتا ہے، اُس شے کے اسطوانے کی لمبائی کے تناسب سے بدلتا ہے، جس میں سے نور گذرتا ہے۔ ایک دسی میٹر لمبائی کی اکائی مانا گیا ہے۔ گردش کا زاویہ بیش کے ساتھ بھی بدلتا ہے۔ لہذا ہر ایک مشاہد کے لئے تپش کا دریافت کرنا بھی لازمی ہے۔

مختلف چیزوں کی گردش طاققت کا باہمی مقابلہ کرنے کے لئے مستقل

گردش اضافی کا استعمال کیا جاتا ہے۔ اس کی تعریف یوں کی جاسکتی ہے کہ گردش اضافی وہ زاویہ گردش ہے جو مائل چیز کے ایسے اُستوانے سے پیدا ہوتا ہے جس کی لمبائی ایک دسی میٹر ہو اور جس میں حامل شے کی شرح مقدار ایک گرام فی مکعب سمر ہو۔ یہ گردش اضافی اس طرح حاصل کی جاتی ہے کہ مشاہدہ شدہ زاویہ گردش کو دسی میٹروں میں تعبیر کی ہوئی اُستوانے کی لمبائی اور دی ہوئی شے کی اس پیش پر کی کثافت کے حاصل ضرب پر تقسیم کیا جاتا ہے جس پیش پر گردش کا یہ زاویہ مشاہدہ کیا گیا ہو۔

$$[\alpha]_D^T = \frac{\alpha_D^T}{l \times c}$$

سالمی گردش، مندرجہ بالا مقدار کا ہی نام ہے جب کہ اسے مرکب زیر بحث کے وزن سالمہ و کے ساتھ ضرب دے لیا جائے اور ۱۰۰ پر تقسیم کر لیا جائے کہ بھاری بھاری عددوں سے واسطہ نہ پڑے۔ یہ گردش یوں تعبیر کی جاتی ہے:-

$$[\alpha]_D^T = \frac{[\alpha]_D^T \times w}{100}$$

یہ جملہ اس زاویہ گردش کو تعبیر کرتا ہے جو حامل چیز کے ایسے اُستوانے سے پیدا ہوتا ہے جس کی لمبائی ایک ملی میٹر ہو اور جس میں حامل شے کی شرح مقدار ایک گرام سالمہ فی مکعب سمر ہو۔

ایٹھل ٹارٹریٹ کی گردش — ۲۰۰ مرلمبی

تقلیت پیانلی میں یہ تیار کردہ ٹارٹریٹ (Tartrate) بھر دو۔ جب تک کہ یہ طیک بیٹھ جائے تقلیت پیان کا نشان صفر دریافت کر لو۔ اگر یہ نشان صفر درجہ دار دائرہ کے صفر سے منطبق نہ ہو تو مابعد کے مشاہدوں میں ان

صفروں کے تفاوت کے مطابق تصحیح داخل کرنی چاہیئے۔ نلی تب آلہ کے اندر رکھی جاتی ہے۔ اور گردش کا زاویہ یوں دریافت کیا جاتا ہے کہ تجزیہ کنندہ نیکول (Nicol) ن کو یہاں تک گھماتا جاتا ہے کہ میدان نظر کے دونوں نصفوں میں تنویر کی مساوات قائم ہو جاتی ہے۔ قطبیت پیمانی مشاہدوں میں قطبیت پیمانی ایک ہی دفعہ کی ترتیب پر اعتبار کرنا نہیں چاہیئے۔ بلکہ کم از کم پانچ یا چھ دفعہ ترتیب بدل بدل کر مشاہدات قلمبند کرنا چاہئیں۔ اگر آلہ اچھا ہو تو ان مشاہدوں میں چار یا پانچ دقیقہ سے زیادہ کا فرق نہ ہونا چاہیئے۔ مشاہدہ کے وقت تپش بھی پڑھ لینی چاہیئے۔ اور کثافت یا تو تپش ہذا پر تخمینہ کر لینی چاہیئے یا دو تین دوسری تپشوں پر کی کثافت دریافت کر کے اندراج کے قاعدہ سے کثافتِ مطلوبہ دریافت کر لینی چاہیئے۔

مثال :

تپش	لبائی	عہ	ک	[عہ] س
۲۰	۱۹۹۵۸۵	۱۸۲۸	۱۵۲۰۵۹	۷۵۶۶
<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> <p>Anschütz, Pictet, Ber., 1880, 13, 1177</p> </div> <div> <p>{</p> <p>[عہ] س = ۷۵۶۶</p> <p>[عہ] س = ۷۵۴۷</p> <p>[عہ] س = ۷۵۲۷</p> <p>[عہ] س = ۷۵۰۷</p> <p>[عہ] س = ۷۴۸۶</p> <p>[عہ] س = ۷۵۶۶</p> <p>}</p> </div> </div>				
اندراج کے قاعدہ سے -				

ٹارٹریک ٹرشنہ کی گردش — ایک حل شدہ شے

کی گردش اضافی، اُس کے محلول کی گردش سے حساب کی جاسکتی ہے اگر محلول کا ارتکاز معلوم ہو۔ وہ ضابطہ جو اس مطلب کے لئے استعمال کیا جاتا ہے یہ ہے:

$$[ع]س = \frac{۱۰۰ \text{ اعہ میں}}{ل \times د}$$

جس میں عہ محلول کی گردش کا زاویہ ہے، ل ملی کی لمبائی اور د ارتکاز ہے، یعنی حل شدہ چیز کا وہ وزن گراموں میں ہے جو محلول ہذا کے ۱۰۰ مکعب سمر میں موجود ہے۔ ضابطہ [ع]س = $\frac{۱۰۰ \times د}{ل \times عہ}$ بھی استعمال کیا جاسکتا ہے (یہ دراصل وہی ہے) جس میں ف محلول میں چیز کی (دزنی) فی صدی ہے اور ک محلول کی کثافت ہے۔ حل شدہ چیزوں کی گردش اضافی، ان کے ارتکاز کے ساتھ اور ان کی تپش کے ساتھ بدلتی ہے۔

کچھ ٹارٹریک (Tartaric) ٹرشنہ پون جنتر میں ۱۰۰ گرام مکرو یہاں تک کہ یہ بالکل خشک ہو جائے۔ تقریباً ۲۰ گرام خشک ٹرشنہ صحیح طور پر تول لو اور پانی میں حل کر لو۔ محلول کا حجم پورا پورا ۱۰۰ مکعب سمر بنا لو۔ ۲۰۰ مری ملی میں ڈال کر محلول کی گردش کی تخمین کرو۔ اور وہ تپش جس پر مشاہدہ کیا جائے پڑھ لو۔

۵۰ مکعب سمر محلول لے لو۔ اور ۱۰۰ مکعب سمر حجم تک اسے ہلکا کر لو۔ اس محلول کی گردش نسبتاً تپش پر معلوم کرو جس پر پہلی گردش مشاہدہ کی تھی۔ دوسرے محلول کا ۵۰ مکعب سمر حجم ہلکا کر کے ۱۰۰ مکعب سمر حجم بنا لو۔ اور پھر اسی تپش پر گردش کی تخمین کرو۔

اسی عمل کا تکرار مزید ایک دو دفعہ کیا جاسکتا ہے۔ پہلا ضابطہ استعمال کر کے ٹارٹریک (Tartaric) ٹرشنہ کی گردش اضافی کا حساب کرو۔ گردش اضافی کو معینات اور ارتکاز کو نقطوے قرار دے کر

مر بعد ارا کا غذ پر تجموں کو ترسیم کرو۔
مثال :-

تپش	ار کا ز	نلی کی لمبائی	گردش کا زاویہ	گردش اضافی ل x ۱۰۰
۱۰	۲۰	۲۰۰ ممر	۹	۰۶۵ +
۱۰	۲۰	"	۳ ۵۹	۹۶۹۶ +
۱۰	۱۰	"	۲ ۱۱	۱۰۶۹۱ +

(Krecke, Bischoff, Stereochemie P. 222)

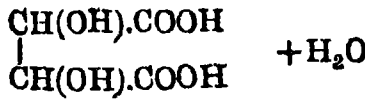
ذیل کی جدول تپش کا اثر ایک ایسے آبی محلول کی گردش اضافی پر دکھاتی ہے جس میں ۲۰ گرام ٹارٹرک تریشرہ فی ۱۰۰ مکعب سمر موجود ہو :-

تپش	نلی کی لمبائی	گردش کا زاویہ	گردش اضافی
۰۰	۲۰۰ ممر	۲ ۲۸	۸۶۹۶ +
۱۰	"	۳ ۵۹	۹۶۹۶ +
۲۰	"	۴ ۳۸	۱۱۶۵۶ +
۳۰	"	۵ ۲۸	۱۳۶۹۶ +
۴۰	"	۶ ۲۸	۱۶۶۱۶ +
۵۰	"	۷ ۲۱	۱۸۶۳۱ +
۱۰۰	"	۸ ۳۹	۲۱۶۵۰ +

تیاری ۳۵

ریسک تارشہ اور میسوتاٹریک تارشہ

Racemic Acid and Mesotartaric Acids



Pasteur, Ann. Chim. phys., 1848, (3) 24, 442; 1850, (3) 28, 56;

Dessaignes, Bull. Soc. Chim., 1863, 5, 356;

Jungfleisch, Bull. Soc. Chim., 1872, 18, 201;

Holleman, Rec. trav. Chim. Pays-Bas, 1898, 17, 66

۱۰۰ گرام ٹارٹریک (Tartaric) تارشہ

۳۵۰ گادی سوڈا (۰۰ کلب سمر پانی میں)۔

ٹارٹریک (Tartaric) تارشہ اور گادی سوڈے کو تین گھنٹے تک گول صراحی (ایک لیٹر) میں یا بہ ترجیح ٹین کی بوتل میں جو رچی کٹف کے ساتھ ہیا کی گئی ہو جوش دو - تین کے برتن کے استعمال سے تقطیر کی بعض دقتیں رفع ہو جاتی ہیں، جو انقلی کے شیشہ پر عمل کرنے کے باعث سیلیکا (Silica) کے حل ہو جانے سے پیدا ہوتی ہیں - جوش دینے کے بعد مائع کو مرکز ہائیڈروکلورک تارشہ کے ساتھ احتیاط سے تبدیلی بنایا جاتا ہے

(قرین مصلحت ہے کہ ضرورت سے زائد ٹرٹشہ حل جانے کی صورت میں بہ نظر احتیاط تھوڑا سا محلول پہلے سے ہی علیحدہ کر لیا جائے) اور گرم گرم امٹ میں کیلسیئم کلورائڈ (Calcium Chloride) کا محلول بہ افراط ملایا جاتا ہے۔ آمیزہ رات بھر رکھا جاتا ہے اور کیلسیئم کا سنگ پیپ پر تقطیر کر کے الگ کر لیا جاتا ہے، پانی سے دھویا جاتا ہے اور خوب دبا یا جاتا ہے۔

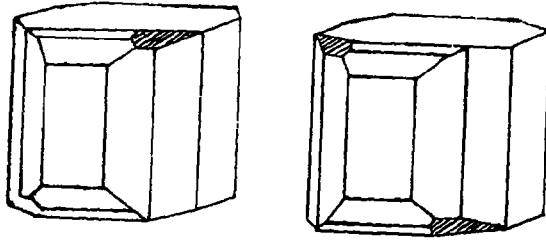
کیلسیئم کے سنگ بن جنتر پر خوب گرم کئے جاتے ہیں یا مرطوب نمکوں کے تمام وزن کی ایک کسر لے کر خشک کر لی جاتی ہے اور تمام خشک وزن کا اندازہ لگا لیا جاتا ہے۔ پھر یہ شے اُبلتے ہوئے پانی میں معلق کی جاتی ہے اور سلفیورک ٹرٹشہ بقدر حساب ملایا جاتا ہے۔ جس کے بعد آمیزہ ایک گھنٹہ تک اُبالا جاتا ہے کیلسیئم سلفیٹ تقطیر کے ذریعہ سے الگ کیا جاتا ہے، گرم پانی کے ساتھ خوب دھویا جاتا ہے اور رسوب دبا یا جاتا ہے۔ مقطر بن جنتر پر مرکوز بنایا جاتا ہے حتیٰ کہ قلماء شروع ہو جاتا ہے۔ ریسک (Racemic) ٹرٹشہ پہلے قلماء جاتا ہے اور بن جنتر پر مرکوز بنایا جاتا ہے اور بن جنتر پر نابیدہ کیا جانے کے بعد ۲۰.۵ پر پگھل جاتا ہے۔ مانع کے تجزیہ کرنے پر ایک مزید مقدار حاصل ہو جاتی ہے۔ محاصل ۵۰ - ۶۰ گرام آخری ام القلم میں میسوتارٹریک (Mesotartaric) ٹرٹشہ موجود ہوتا ہے۔ اس کا نقطہ انجمت ۱۴۳ - ۱۴۴ ہے اور یہ ریسک (Racemic)

ٹرٹشہ کی بہ نسبت پانی میں بہت زیادہ حل پذیر ہوتا ہے۔ خالص نمونہ حاصل کرنے کے لئے قلماء کی تکرار ضروری ہے۔ محاصل کا جوش کی مدت کے ساتھ متغیر ہوتا ہے۔ مگر عموماً ۱۰ گرام سے زیادہ نہیں ہوتا۔

ریسک کی تحلیل — بن ریسک (Racemic)

ٹرٹشہ کو (۲۵.۰ گرام سم) پانی میں حل کر کے دو برابر حجموں میں تقسیم کیا جاتا ہے۔ محلول کا نصف تو احتیاط سے کاوی سوڈے کے ساتھ تبدیل

بنایا جاتا ہے۔ اور دوسرا نصف امونیا کے ساتھ۔ اور تب دونوں محلول باہم آمیختہ کر دئے جاتے ہیں۔
 ائع مرکز بنا کر قلماء کے طاس میں ڈال دیا جاتا ہے۔ اگر اس کے سرد ہونے پر قلمیں چھوٹی چھوٹی بنی ہوں اور آپس میں مل کر تودہ سا بن گئی ہوں تو محلول مناسب سے بڑھ کر مرکز ہو گیا ہے۔ اور ہلکایا جانا چاہیئے تاکہ چھوٹی چھوٹی اور خوب واضح قلمیں بنیں۔ ایسی تقریباً ایک درجن قلمیں جن لی جاتی ہیں اور خشک کر لینے کے بعد ایک طرف رکھ دی جاتی ہیں۔ باقی قلمیں دوبارہ



شکل ۷۴

حل کی جاتی ہیں اور خاصی مستقل تپش والے ایک کمرہ میں سرد ہونے کے لئے رکھی جاتی ہیں۔
 محلول سرد ہوتے ہی جو قلمیں پہلے علیحدہ کر لی گئی تھیں برتن کے پینڈے پر ایک دوسرے سے ۱-۲ مہر فاصلہ سے ہکا دی جاتی ہیں اور دو دن تک اسی طرح رہنے دی جاتی ہیں۔ یہ قلمیں اب اس قدر بڑھ گئی ہوں گی کہ ان کے پہلو فوراً پہچانے جا سکیں گے۔ ہر ایک قلم خشک کی جاتی ہے۔ اور جیبی عدسہ سے احتیاط کے ساتھ اس کا امتحان کیا جاتا ہے تاکہ نیم پہلوئی پہلوؤں کی وضع معلوم کر لی جائے۔ تب یہ قلمیں علیحدہ علیحدہ دھیریوں میں رکھ دی جاتی ہیں۔ یہ پھل مرکزی منشوری

سرخ کے دائیں ہاتھ پر یا بائیں ہاتھ پر ہوتے ہیں۔ جیسے شکل ۴۷ میں دکھایا گیا ہے۔ قلموں کو تول کر حل کر لینا چاہیئے۔ پھر یہ محلول ہلکایا جانا چاہیئے اور قطبیت پیماسے اس کا امتحان کیا جانا چاہیئے۔ گردش نوعی تب حساب کی جاسکتی ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۳۵۔

تیاری ۳۶

پائیرودک ٹرٹ

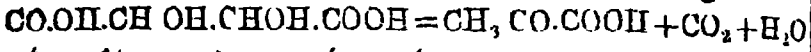
Pyruvic Acid, $\text{CH}_3\text{CO.CO.OH}$

Doebner, Annalen, 1887, 242, 268

۲۰۰ گرام پوٹاسیم ہائیڈروجن سلفیٹ
۱۰۰ گرام ٹارٹریک ٹرٹ

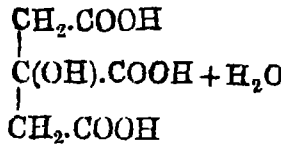
پوٹاسیم ہائیڈروجن سلفیٹ اور ٹارٹریک (Tartaric) ٹرٹ کو باریک پس کر اچھی طرح باہم آمیختہ کر لینا چاہیئے۔ آمیزہ گول صراحی (الیتیر) میں ڈالا جاتا ہے جس کے ساتھ متوسط درجہ کی لمبی مکثف نلی لگی ہوتی ہے۔ آمیزہ پیرافین (Paraffin) جنٹر پر کشید کیا جاتا ہے جو ۲۰° تک گرم کیا جاتا ہے۔ آمیزہ پہلے تو جھاگ بن جاتا ہے۔ جھاگ نصف صراحی سے اوپر ہو جانے سے پہلے ہی گرم کرنا موقوف کر دینا چاہیئے۔ ورنہ ممکن ہے کہ یہ ابل کر باہر نکل جائے جب جنٹر کی تپش تقریباً ۲۰° تک اُتر جانے تو گرم کرنا پھر شروع کر دیا جاسکتا ہے۔ کشید جاری رکھی جاتی ہے حتیٰ کہ مزید مانع کشید ہونا بند ہو جاتا ہے۔ کشید جو پانی اور پائیرودک (Pyruvic) ٹرٹ پر مشتمل ہوتا ہے اور جس کا رنگ زرد ہوتا ہے خلا میں کسری کشید کیا جاتا ہے۔ یہ ۶۸°-۷۰° پر ۲۰ مہر

دباؤ پر جمع کیا جاتا ہے اور بالکل بے رنگ ہوتا ہے۔ محاصل ۱۵-۲۰ گرام۔
یہ معمولی دباؤ پر بھی تکسیر کیا جاسکتا ہے مگر اس طریق سے اسے بے رنگ مائل
کرنا مشکل ہے۔



خواص — بے رنگ مائع۔ نقطہ جوش ۱۶۵ گڑھ ہوائی
دباؤ پر۔ نقطہ انجمت ۱۰۔ اُڑکھا رہنے پر متنازع ہو جاتا ہے۔

تفائل — فینیل ہائیڈریزین (Phenylhydrazine)
کا ایک قطرہ برفیلے ایسیٹک (Acetic) ٹرٹھ کے دو قطروں میں حل
کرو، تقریباً ایک گمب سمرپانی کے ساتھ ہلکاؤ اور پائیروک (Pyruvic)
ٹرٹھ کا ایک قطرہ ملاؤ۔ فینیل ہائیڈریزون (Phenylhydrazone)
کا قلمی رسوب بن جاتا ہے۔
 $\text{CH}_3 \cdot \text{C} : (\text{N} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{COOH}$



سائٹرک ٹرٹھ

Scheele (1784)

سائٹرک (Citric) ٹرٹھ بہت سے پودوں میں آزاد حالت میں
بھی پایا جاتا ہے۔ اور کیلسیئم (Calcium) اور پوٹاشیئم کے نمکوں
کی شکل میں سیلک (Malic) ٹرٹھ اور ٹارٹریک (Tartaric)
ٹرٹھ کے ساتھ ملا جلا بھی پایا جاتا ہے۔ خاص کر کے یہ میو
کے رس سے تیار کیا جاتا ہے۔ جس کو کھریا مٹی کے ساتھ
آبلے سے، کیلسیئم کے نمک کے طور پر یہ ترسیب کیا جاتا ہے۔
گلوکوز (Glucose) کی سائٹرک (Citric) تخمیر سے بھی یہ
تیار کیا جاتا ہے۔

خواص — یہ ترشہ جس میں پانی کا ایک سالمہ موجود ہوتا ہے نشوروں کی شکل میں قلماتا ہے۔ پانی اور الکول میں یہ حل پذیر ہے اور ایتھر میں بھی متوسط درجہ حل پذیر ہے۔ نقطہ انجمت ۱۰۰۔ ابیدہ ترشہ ۱۵۲-۱۵۳ پر پگھلتا ہے۔

تفاعلات — تھوڑا سا یہ ترشہ گرم کرو۔ دیکھو خراش اور بخارات پیدا ہوتے ہیں۔

اس ترشہ کے محلول میں کادی سوڈا ملانے سے سوڈیئم سائٹریٹ (Sodium Citrate) کا قدیمی محلول بناؤ۔

۲۔ چرنے کا پانی ملاؤ۔ کیلیم کے نمک $(C_6H_5O_7)_2Ca_3 + 4H_2O$ کا کوئی رسوب نہیں بنتا جب تک کہ محلول ابالا نہ جائے۔

۳۔ کیلیم کلورائیڈ کا محلول ملاؤ اور جوش دو اور ایک اور حصہ میں سلورنائٹریٹ کا محلول ملاؤ۔ نتیجوں کو ملاحظہ کرو اور ان تعاملات کا ٹائٹریک ترشہ کے تعاملات کے ساتھ مقابلہ کرو (صفحہ ۲۱۳)۔

تیاری ۳۷

سائٹراکونک (CITRACONIC) اور

میساکونک (MESACONIC) ترشہ

(Methylfumaric) اور میتھیل مائلک (Methylmaleic) ترشہ۔

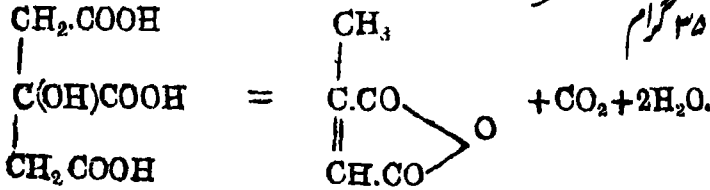


Kekule, Lehrbuch, 2,319; Fittig, Annalen 1877, 188, 73

۲۵۰ گرام سائٹرک (Citric) ٹرٹش (قلمایا ہوا)۔

قلمائے ہوئے سائٹرک (Citric) ٹرٹش کو پینے کے بغیر چینی کے برتن میں ایسی تپش تک گرم کر دو جو ۱۵۰ سے زیادہ نہ ہو۔ قلماد کا پانی خارج ہو جاتا ہے اور قلمیں ٹہی سی ہو کر بعد کو سیال ہو جاتی ہیں۔ جب یہ ٹھنڈا ہو جائے تو آہستہ آہستہ گرم کرنے سے ٹھوس تودہ الگ کر لیا جاتا ہے اور پھر اس کو موٹا موٹا پس لیا جاتا ہے۔ یہ نابیدہ ٹرٹش تیزری کے ساتھ ۱۰۰-۱۰۰ گرام کے حصوں میں، خمدہ گردن والی قرنیق (۲۵۰ کمب سمر) سے کشید کیا جاتا ہے (دیکھو شکل ۱۹ صفحہ ۲۶)۔ قرنیق ایک قیف فارق ہوتی ہے۔ کشیدہ دو تہوں پر مشتمل ہوتا ہے۔ غیر خالص سائٹرکونک (Citraconic) نابیدہ کی بچلی تہ بہادی جاتی ہے۔ اور اوپر کی تہ جو پانی اور سائٹرکونک (Citraconic) ٹرٹش پر مشتمل ہوتی ہے نکسیر کی جاتی ہے۔ وہ حصہ جو ۱۹۰-۲۱۰ پر کشید ہوتا ہے جمع کیا جاتا ہے اور سابقہ بچلی تہ والے مالے کے ساتھ آمینختہ کیا جاتا ہے۔

سائٹرکونک (Citraconic) نابیدہ اب خلا میں کشید کیا جاتا ہے۔ اور ۳۰ ممر دباؤ کے ماتحت ۱۱۰-۱۱۴ پر جمع کیا جاتا ہے۔ محال ۳۰-۳۵ گرام



خواص — بے رنگ مالے۔ نقطہ جوش ۲۱۳-۲۱۴ (معمولی دباؤ پر)۔ نابیدہ کو سائٹرکونک (Citraconic) ٹرٹش میں تبدیل کرنے کے لئے، پانی کی حساب کی ہوئی مقدار ملائی جاتی ہے (اسالہ ٹرٹش: اسالہ پانی)۔ اور آمیزہ خوب ہلایا جاتا ہے۔ پھیرا رہنے پر سب کا سب ٹھوس بن کر سائٹرکونک (Citraconic) ٹرٹش کی

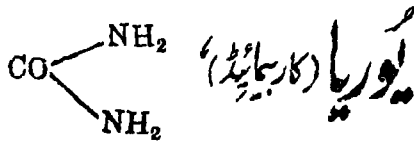
بے رنگ قلموں کا ایک تودہ بن جاتا ہے۔ قابیں مسامدار طشتی پر خشک کی جاتی ہیں۔ نقطہ اجماع $84^{\circ} - 86^{\circ}$ ۔

میساکونیک (Mesaconic) ٹریشہ — سائیکوٹرانک

(Citraconic) ٹریشہ کے ایٹھ میں کے سیر شدہ محلول میں (۴) حصے سائیکوٹرانک ٹریشہ کے لئے تقریباً ۵ حصے، نابیدہ ایٹھ کے درکار ہیں، تقریباً اسی کلوروفارم کا ملایا جاتا ہے، اور کلوروفارم میں کے برومین (Bromine) کے متوسط درجہ کے طاقتور محلول کے چند قطرے بھی۔ آمیزہ تیز دھوپ میں رکھا جاتا ہے میساکونیک (Mesaconic) ٹریشہ جو ایٹھ اور کلوروفارم میں حل پذیر ہوتا ہے، برتن کے اُس پہلو پر جو دھوپ کے نزدیک ترین ہوتا ہے فوراً جھٹکا شروع ہو جاتا ہے۔ وقتاً فوقتاً برومین (Bromine) کے قطرے ملائے جاتے ہیں یہاں تک کہ کوئی مزید دھوپ نہیں بنتا ہے۔ اسی سا جسم تب نقطہ کیا جاتا ہے، ایٹھ کے ساتھ دھویا جاتا ہے اور مسامدار طشتی پر خشک کیا جاتا ہے۔ محاصل سائیکوٹرانک (Citraconic) ٹریشہ کا ۷۷ فی صدی۔ نقطہ اجماع 82° ۔

دیکھو ضمیمہ تیاری ۳۷۔

تیاری ۳۷



Wehler, Pogg. Ann, 1828, 12, 253,

Clemm, Annalen, 1848, 66, 382

۵ گرام پوٹاشیم سائیائیڈ (Potassium Cyanide) (۹۸-۹۹)

(فی صدی)۔

۱۲۰ گرام سیسہ کا سرخ آکسائیڈ

۲۵ گرام امونیم سلفیٹ

پوٹاشیم سائیائیڈ (Potassium Cyanide) لوہے کے

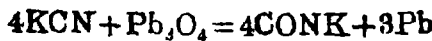
برتن میں بڑی مشعل پر گرم کیا جاتا ہے حتیٰ کہ یہ گلنا شروع ہو جائے۔ پھر ۱۲۰ گرام سیسہ کا سرخ آکسائیڈ تھوڑی تھوڑی مقدار میں بالتدریج ملایا جاتا ہے۔ اور ہلایا جاتا ہے۔ تعادل کی گرمی سے تودہ پگھل جاتا ہے اور اس پر کف آجاتا ہے۔

جب یہ جب چاب چل جاتا ہے تو سیاہ رنگ کا مائع مادہ آہنی طشتی پر بہا دیا جاتا ہے اور ٹھنڈا ہونے دیا جاتا ہے۔ جب پھوس بنتا ہے تو بیس لیا جاتا ہے۔ اور دھاتی سیسے کی ٹھوس ٹکلیا سے جدا کر لیا جاتا ہے۔ ۲۰۰ مکعب سمر ٹھنڈا پانی کچے سائیائیڈ (Cyanate)

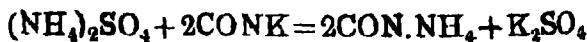
پر بہا دیا جاتا ہے اور ایک گھنٹہ کھڑا رہنے کے بعد نالیدار تقطیری کاغذ میں سے تقطیر کیا جاتا ہے۔ اور تھوڑے سے ٹھنڈے پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ ۲۵ گرام امونیم سلفیٹ کا مرکبز محلول مقطر میں فوراً ملا دیا جاتا ہے۔ آمیزہ بن جنتر پر تجخیر کیا جاتا ہے وقتاً فوقتاً اس کو ہلاتے رہنا چاہیئے تاکہ اس کی سطح پر پیڑی نہ بننے پائے۔ سرد شدہ نفل پسایا جاتا ہے۔

اور اس کے ساتھ الکول مل کر بن جنتر پر زہنی کنٹھ استعمال کر کے آبائے سے یوریا (Urea) علیحدہ کر لیا جاتا ہے اور بوج شراب کی چھوٹی چھوٹی مقداریں یکے بعد دیگرے ملائی جاتی ہیں۔ حتیٰ کہ مخلصہ کو گھٹری شیشہ پر تجخیر کرنے سے صرف تھوڑا سا نفل باقی رہتا ہے۔ الکول کا بیشتر حصہ بن جنتر پر تجخیر کر کے اڑا دیا جاتا ہے۔ اور نفل گلاس میں ڈال دیا جاتا ہے تاکہ تلمبا جائے۔ محاصل قریباً ۵۱ گرام۔

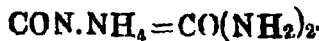
1



2.

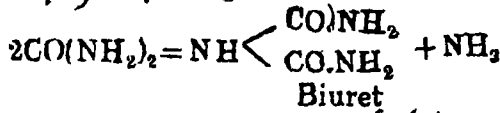


3.

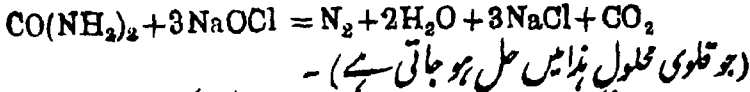


خواص — بے رنگ نشور۔ نقطہء اجماع ۱۳۲°۔ پانی میں بہت ہی حل پذیر۔ گرم الکوحل میں حل پذیر۔
تعاملات — ۱۔ پانی میں کئے، یوریا (Urea) کے طاقتور محلول میں مرکب نائٹریک ٹرسٹ کا ایک قطرہ ملاؤ۔ اور ایک اور حصے میں آکسیک (Oxalic) ٹرسٹ کا مرکب محلول ملاؤ قلمی نائٹریٹ $\text{CO}(\text{NH}_2)_2 \cdot \text{HNO}_3$ (Nitrate) اور آکسیلیٹ $\text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4$ (Urea) کے

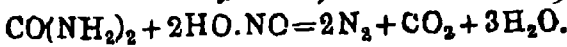
نیچے بیٹھ جاتے ہیں۔
۲۔ جھوٹے سے شعلے پر یوریا کی چند قلمیں گچھاؤ اور ایک دقیقه تک دھیمے دھیمے گرم کر دو کہ گیس کے پہلے آہستہ آہستہ نکلیں۔ سرد کرو اور چند قطرے پانی کے ملاؤ۔ اس کے بعد ایک قطرہ کاپر سلفیٹ (Copper Sulphate) کے محلول کا اور آخر الامر کاوی سود کے چند قطرے ملاؤ۔ ایک ہنفتی یا پیازی رنگینی ظاہر ہوتی ہے جو پیدا شدہ بائی یوریت (Biuret) کی مقدار پر منحصر ہے



۳۔ سوڈیم ہائپو کلورائیٹ (Sodium hypochlorite) یا ہائپو برومائیٹ (Hypobromite) کے چند قطرے پانی میں کئے، یوریا (Urea) کے محلول میں ملاؤ۔ نائٹروجن گیس نکلتی ہے۔



۴۔ یوریا کے محلول میں چند قطرے ہائیڈرو کلورک ٹرسٹ کے ملاؤ اور سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium nitrite) کا محلول بھی۔ اُبال دافع ہوتا ہے اور نائٹروجن اور کاربن ڈائی آکسائیڈ نکلتے ہیں۔



۵۔ تھوڑا سا یوریا سوڈالائیٹ (Sodalime) کے ساتھ گرم کرو۔ امونیا گیس

تکلتی ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۳۸۔

تیاری ۳۹

تھائیو کاربائیڈ (تھائیو یوریا)

Thio carbamide (Thiourea)

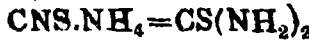


Reynolds, Trans. Chem. Soc. 1869, 22, 1

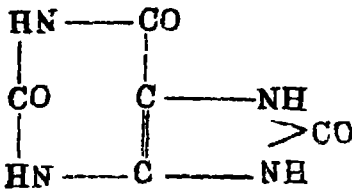
Volhard, J. Prakt. Chem., 1874, (2), 5, 10

۵۰ گرام امونیم تھائیو سائیائیٹ -

(Ammonium thiocyanate) امونیم تھائیو سائیائیٹ
گول صراحی میں ڈال کر پیرافن جنٹر پر بکھلایا جاتا ہے۔ اور ایک ایسی تیش
پر جس پر وہ ٹھیک مانع ہی رہتا ہے (۱۴۵ - ۱۴۰) ۵ - ۶ گھنٹوں
تک رکھا جاتا ہے۔ سرد ہونے کے بعد اس کو پس لیا جاتا ہے اور
اس سے آدھے وزن سرد پانی کے ہمراہ رگڑا جاتا ہے جو تبدیل شدہ
امونیم تھائیو سائیائیٹ کو حل کر لیتا ہے لیکن تھائیو یوریا کو حل نہیں کرتا۔ نفل کو تھوڑے
سے گرم پانی میں حل کرنے سے خالص تھائیو یوریا (Thiourea) سرد ہونے پر
بے رنگ ریشمی سوئیوں کی شکل میں حاصل ہوتا ہے۔ محاصل ۷ - ۸ گرام۔



خواص — بے رنگ معین نامشور (ہلکے آبی محلول سے)
بسی ریشمی سوئیاں (مرکز محلول سے)۔ نقطہ انجماد ۱۷۲ - پانی میں بہت
ہی خفیف ساحل پذیر (تھائیو یوریا کا ایک حصہ معمولی تیش پر پانی کے
۱۱ حصوں میں حل ہوتا ہے)۔



یورک میونسپلٹی

Scheele (1776)

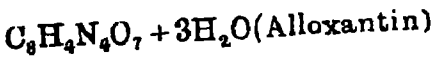
یورک (Uric) ٹرشہ، حیوانی عضویہ کے جس فرق کا ایک حصہ ہے۔ معمولی طور پر یہ سمندری پرندوں کی بیٹ سے تیار کیا جاتا ہے۔ پہلے اس میں ہلکایا ہوا ہائیڈروکلورک ٹرشہ شامل کیا جاتا ہے۔ تاکہ کیلیم کا فاسفیٹ الگ کر دیا جائے۔ یورک ٹرشہ تب کرم کاوی سوڈے کے ساتھ مل کیا جاتا ہے اور شفاف قلعوی غلول ٹرشہ کے ساتھ ترکیب کیا جاتا ہے۔

خواص - یورک (Uric) ٹرشنہ کی مخصوص شکل کی خوردبینی قلمیں ہوتی ہیں۔ پانی میں یہ اعلیٰ پذیر ہے۔ مگر بہت سی نامیاتی اشیاء کی موجودگی میں یہ حل ہو جاتا ہے۔ خشک کشید سے یہ امونیا، سائی آن یورک (Cyanuric) ٹرشنہ اور یوریا (Urea) دیتا ہے۔

تعاملات — ہلکائے ہوئے نائٹریک ٹرشنے کے چند کلب سنٹی میٹروں کے ساتھ تھوڑے سے اس ٹرشنہ کو پین جنٹر پر خشک ہونے تک تجخیر کرو۔ ایک نارنجی یا سرخ ثقل باقی رہتا ہے۔ سرد ہونے پر اس میں امونیا ملاؤ۔ ایک عمدہ ارغوانی رنگ پیدا ہوتا ہے (میورکیساٹڈ Murexide امتحان)۔ ایلاکسن (Alloxan) کا قاتل بھی دیکھو (صفحہ ۲۳۷)۔

تیارى ۴۰

ایلاکسنٹن

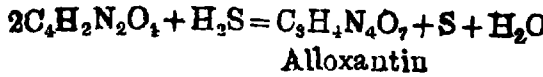
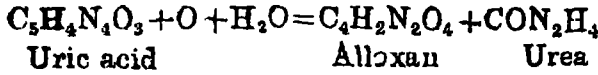


Liebig, Wöhler *Annalen*, 1838, 26, 262

۱۰ گرام یورک ٹرٹشہ
۲۰ = (۱۸ مکعب سمر) مرکب ہائیڈروکلورک ٹرٹشہ، پانی کے مسادی وزن کے ساتھ ہلکایا ہوا۔

۲۱/۲ گرام پوٹاشیم کلوریٹ -
ہائیڈروکلورک ٹرٹشہ، یورک ٹرٹشہ برڈالا جاتا ہے۔ آمیزہ ۳۵ تک گرم کیا جاتا ہے اور پوٹاشیم کلوریٹ (Potassium Chlorate) باریک رپا ہوا، ایک ایک وقت میں ذرا ذرا سالے کر ملایا جاتا ہے اور لگاتار ہلایا جاتا ہے۔ جب تقریباً دو گرام پوٹاشیم کلوریٹ ملایا جا چکا ہوگا تو یورک (Uric) ٹرٹشہ تقریباً حل ہو چکا ہوگا۔ مائع کا رنگ ہلکا زرد ہوتا ہے۔ اسے پانی کے دو گنے حجم کے ساتھ ہلکایا جاتا ہے، تقریباً ایک گھنٹہ تک کھرا رکھا جاتا ہے اور تقطیر کیا جاتا ہے۔ مقطر کو ہائیڈروجن سلفائیڈ (Hydrogen sulphide) کے ساتھ سیر کیا جاتا ہے اور ۱۲ گھنٹے تک رکھ چھوڑنے کے بعد اس سے گندک کے ساتھ ملے ہوئے ایلاکسنٹن (Alloxantin) کے قلمی جھلکے بنتے ہیں، جو بالعموم سرخ سے رنگ کے ہوتے ہیں۔ پھر اس کی تقطیر کی باقی ہے۔ اور سرد پانی کے ساتھ اس کو دھویا جاتا ہے۔ اور ایلاکسنٹن (Alloxantin) کو گرم پانی کی تھوڑی سی مقدار میں حل کیا جاتا ہے اور گندک کے فضل سے بذریعہ تقطیر علیحدہ کر لیا جاتا ہے۔ مقطر کے سرد

ہونے پر بے رنگ قلمیں الگ ہو جاتی ہیں۔ محاصل
۸-۷ گرام -



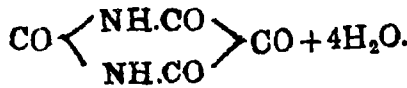
خواص — سخت بے رنگ قلمیں سرد پانی میں خفیف سی
حل پذیر گرم پانی میں زیادہ تیزی کے ساتھ حل پذیر۔
تفاعلات — ۱۔ ایلاکسنٹن (Alloxantin) کے
محلول میں تھوڑا سا بیرٹھا (Bartha) کا پانی ملاؤ۔ ایک بنفشہ رنگینی
پیدا ہوتی ہے۔

۲۔ امونیوسیلورنائٹریٹ (Ammonio-silver nitrate) کا
محلول ملاؤ اور گرم کرو۔ دھاتی چاندی مطروح ہوتی ہے۔
۳۔ محلول کو مرکبورک آکسائیڈ کے ساتھ ابالو۔ میورکیسائیڈ
(Murexide) کا بنفشہ محلول بن جاتا ہے۔

تیاری ۴۱

ایلاکسن (میس آکسیل یوریا)

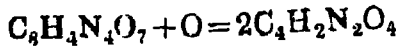
Alloxan (Mesoxalylurea)



Liebig, Wohler, *Annalen* 1838 26, 256

۷ گرام ایلاکسنٹن (Alloxantin)

۵ گرام (۳۵ کمب سمر) مرکب نائٹریک ٹرٹھ (کثافت اضافی ۱.۴۲)۔
 ۱۰ (۱ کمب سمر) دُخاندار " " (کثافت اضافی ۱.۵۱)۔
 باریک پسا ہوا ایلاکسنٹن (Alloxantin) طاقتور اور دُخاندار
 نائٹریک ٹرٹھ کے آمیزہ میں ملا دیا جاتا ہے۔ اور کھڑا رہنے دیا جاتا ہے۔
 نائٹریکس (Nitrous) دُخان خفیف سے پیدا ہوتے ہیں۔ اور ایلاکسنٹن
 (Alloxantin) جو پہلے پہلے برتن کے پینڈے میں ہی رہتا ہے،
 آہستہ آہستہ ایلاکسن (Alloxan) کی زیادہ تر جیسیم قلموں میں بدل جاتا ہے،
 جو بالتدیرج مائع کو پُر کر دیتی ہیں۔ تعامل ہذا تقریباً دو دن جاری رہتا ہے۔
 اور اُس وقت مکمل ہو چکیتا ہے جب کہ اس کا نمونہ تیزی کے ساتھ
 مکمل طور پر سرد پانی میں حل ہو جائے۔ قلمی مادہ مسامدار طشتری پر پھیلا کر
 ہوا میں بخوبی خشک کیا جاتا ہے اور طاس میں ڈال کر پین جنتر پر گرم کرنے
 سے، نائٹریک ٹرٹھ کے آثار سے یہاں تک آزاد کیا جاتا ہے کہ ٹرٹھ
 کی بو غائب ہو جاتی ہے۔ ایلاکسن (Alloxan) کی بڑی بڑی قلمیں
 اس طرح حاصل کی جاسکتی ہیں کہ خشک حاصل ہذا کو گرم پانی کی خورد ترین
 مقدار میں حل کر کے محلول کو خشک گاہ میں سلفیورک ٹرٹھ سے اوپر آہستہ آہستہ
 بخیر ہونے دیا جاتا ہے۔ ان قلموں کو شگفتگی لاحق ہوتی ہے۔



Alloxantin Alloxan

خواص — بے رنگ قلمیں، جن میں قلماء کے پانی کے ۴
 سالے موجود ہوتے ہیں۔

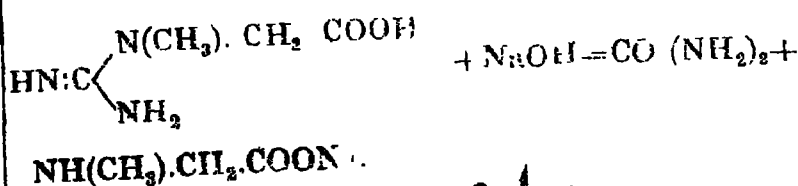
تعاملات — ۱۔ چینی کے طاس میں ایلاکسن (Alloxan) کے
 محلول کی تھوڑی سی مقدار ڈال کر پین جنتر پر خشک ہونے تک بخیر کی جاتی
 ہے۔ ایک سُرخی سا نفل رہ جاتا ہے جو امونیا کے ملانے پر ارغوانی ہو جاتا
 ہے (میورکسیائیڈ Murexide) - دیکھو ضمیمہ تیاری ۴۱۔

Neubauer, Annalen, 1861, 119, 27

۵۰۰ گرام گوشت

گوشت کو جہاں تک ممکن ہو چربی سے جدا کر کے قیمہ کی کل میں سے گزارا جاتا ہے یا باریک کاٹ لیا جاتا ہے اور $\frac{1}{4}$ لیٹر پانی کے ساتھ ۵۰ - ۹۰ پر گلایا جاتا ہے۔ اور وقتاً فوقتاً خوب ہلایا جاتا ہے۔ کپڑے میں سے یہ تقطیر کیا جاتا ہے (دیکھو شکل ۵۷ صفحہ ۲۳۸) اور پھر ۲۵ مکعب سمر مزید پانی کے ساتھ اسی طرح گلایا جاتا ہے تقطیر کیا جاتا ہے اور کپڑا چمکٹے سے اتار کر بخور لیا جاتا ہے۔ اور مقطر ابلتے تک گرم کیا جاتا ہے تاکہ البومین (Albumin) جم جائے۔ سرد ہونے پر یہ تقطیر کیا جاتا ہے۔ سیسے کا اساسی ایسیٹیٹ (Acetate) احتیاط سے ملایا جاتا ہے، ٹھیک اتنا ہی جتنا کہ حل پذیر البومین کی ترسیب کے لئے محض کافی ہو۔ مائع پھر نالیدار مقطارہ میں تقطیر کیا جاتا ہے۔ اور ہائیڈروجن سلفائیڈ (Hydrogen sulphide) کے ذریعہ سے جو گرم گرم مائع میں گزارا جاتا ہے سیسا الگ کر دیا جاتا ہے۔ سیسے کے سلفائیڈ سے جو مقطر حاصل ہوتا ہے وہ پرن جنٹر پر تیلے شربت کی شکل میں مہر بکڑ بنا لیا جاتا ہے۔ تب اسے خلائی خشکالہ میں ڈال کر سلفیورک ٹرشہ کے اوپر رہنے دیا جاتا ہے۔ تھوڑی سی دیر میں بالخصوص کری آئین کی ایک قلم ملانے پر سوزن ناقلیں جدا ہونا شروع ہوتی ہیں۔ اور جب کوئی مزید ظماؤ مشاہدہ نہیں کیا جاتا تو قلمیں جن کا رنگ بھورا ہوتا ہے چینی کے قیف میں ڈال دی جاتی ہیں اور تھوڑی سی دیر شکر کے ساتھ دھوئی جاتی ہیں۔ حیوانی کوئلہ ملا کر تھوڑے گرم پانی سے پھر قلمائی جاتی ہیں۔ محاصل تقریباً ۱ گرام۔ کری آئین (Creatine) سے علیحدہ کئے ہوئے مقطر میں ہائیپوزنٹین (Hypoxanthine) اور سارکولیکٹک (Sarcolactic) ٹرشہ موجود ہوتے ہیں۔ مگر ان دونوں جڑوں کی چھوٹی سی مقدار کے باعث ان کی تخلیص شکل ہے۔

جُزوں کی چھوٹی سی مقدار کے باعث ان کی تحلیل شکل ہے۔
 خواص: چھوٹے چھوٹے مٹین نمائشور، پانی میں مشکل
 کے ساتھ حل پذیر لیکن گرم پانی میں تیزی کے ساتھ حل پذیر۔ قلیوں کے
 ساتھ گرم کرنے پر یو ریا (Urea) اور سارکوسین (Sarcosine)
 میں تحلیل ہوتا ہے۔



تیماری

(OH). C₆H₄ CH₂. CH (NH₂). COOH
(Tyrosine) **ٹائروسین**

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ | \\ \text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}(\text{NH}_2)-\text{COOH} \text{ (Leucine)} \\ | \\ \text{CH}_3 \end{array}$$

Beyer, zeit., 1867. 436.

E. Fischer, Ber., 1901 34, 433.

.. اگر کام کھریا سنگ کے تراشے (جو کرمیل سے صاف کئے ہوئے)۔

۲۵۰ لازم (۱۳۲ مکعب سم) مرکز سلفیورک ٹرسٹ (۵۰ مکعب سم) - یانی میں -

تراشے اور ٹرنشہ گول صُراحی (۱/۴ لیٹر) میں ڈال کر پین جستر پر گرم کئے جاتے ہیں حتیٰ کہ بیشتر حصہ حل ہو جاتا ہے۔ پھر صُراحی تارگی جالی بدھری جاتی ہے۔ اور اس کے ساتھ جمعی کمشفہ جوڑ کر مایفہ

تقریباً ۲۰ گھنٹوں تک اُبالے جاتے ہیں حتیٰ کہ محلول کا باقی بوریٹ (Birret) قاتل (صفحہ ۲۳۲) موقوف ہو جاتا ہے۔ تھوڑے سے اس مانع میں کا پر سلفیٹ (Copper Sulphate) کے محلول کے دو قطرے ملا دو اور کداری سوڑے کے ساتھ اسے قلوئی بنا لو۔ اگر رنگینی نیلی کے بجائے بنفشی یا پیازی ہو تو اُبالنا جاری رکھو۔ اُبالنے کے بعد یہ دھندلے رنگ کا مانع ایک بڑے طاس میں ڈال دیا جاتا ہے اور گرم گرم ہی بجھے ہوئے چُونے کے ساتھ تعذیلی بنا لیا جاتا ہے۔ پھر یہ گرم گرم مانع تقطیر کر لیا جاتا ہے اور نشلی کیلیم سلفیٹ (Calcium Sulphate) طاس میں واپس ڈال دیا جاتا ہے اور دو دنہ ۳۰ کعب سمرگرم پانی کے ساتھ تخلیص کیا جاتا ہے۔ متحدہ مقطر، مرکب بنا کر حجم میں ایک لیٹر تک کر لئے جاتے ہیں۔ آکسیلک (Oxalic) ترشہ کی کل مقدار (تقریباً ۲۰ گرام) جو کیلیم (Calcium) کے حل شدہ نمکوں کو رسوبانے کے لئے درکار ہوتی ہے، ۵۰ کعب سمر مانع کے ساتھ ابتدائی اندازہ کر کے تخمین کی جاتی ہے۔ ترشہ ملانے سے پہلے مانع اُبالا جاتا ہے اور رسوبائے ہوئے کیلیم آکسیلٹ (Calcium Oxalate) سے گرم گرم ہی تقطیر کر لیا جاتا ہے۔ رسوب ۲۵۰ کعب سمر پانی کے ساتھ دو دنہ تخلیص کیا جاتا ہے اور مرکب بنا لیا جاتا ہے (تقریباً ۲۵۰ کعب سمر تک) حتیٰ کہ قلمیں سطح پر نمودار ہو جاتی ہیں۔

ٹائپروسین (Tyrosine) — سرد ہونے پر غیر خاص ٹائپروسین کی قلمی بھوری پٹری جدا ہو جاتی ہے۔ یہ تقطیر کر کے اُبلتے ہوئے پانی کی کمترین مقدار میں حل کیا جاتا ہے۔ تھوڑے سے حیوانی کوئلے کے ساتھ اُبالا جاتا ہے اور تقطیر کیا جاتا ہے۔ سرد ہونے پر ٹائپروسین (Tyrosine) کی لمبی سفید ریشمی سوئیاں نیچے بیٹھ جاتی ہیں۔ محاصل تقریباً ۲ گرام۔

تعاصلات — اس کی تھوڑی مقدار طاقتور انیٹرک ترشہ کے ایک قطرے کے ساتھ گرم کرو اور امونیا ملاؤ۔ پہلی حالت میں ایک زرد محلول پیدا ہوتا

ہے۔ امونیا کے ساتھ اس کا رنگ گہرا نارنجی ہو جاتا ہے [زیمنکو پروٹیک (Xanth protein) تعامل]۔ طاقتور نائٹریک ترش میں اسے سے محلول (ملن Million کے تعامل) کے ساتھ ہلا کر گرم کر دے۔
 آئٹ کا رنگ سرخ ہو جاتا ہے۔ اور پھر سرخ رسوب بن جاتا ہے۔

لیوسین (Leucine) - ٹائروسین (Tyrosine) سے حاصل کیا ہوا قطر بن جنٹر پر مزید بیکٹر بنا کر حجم میں جھوٹا کر لیا جاتا ہے۔ سرد ہونے پر غیر خالص لیوسین (Leucine) کی ایک مقدار (تقریباً ۲۰ گرام) بھورے قلمی جھلکے کی شکل میں پیدا ہو جاتی ہے۔ اس کو تقطیری بد جمع کر کے مسامدار طشتری پر خشک کر لیا جاتا ہے۔ اس کو ایسٹروکلورائیڈ (Ester Hydrochloride) میں اس طرح تبدیل کرتے ہیں: خشک مادہ ۱۲۰ گمب سر مطلق الکول میں حل کر کے ایسٹروکلورائیڈ (Hydrogen chloride) کے ساتھ سیر کیا جاتا ہے (صفحہ ۱۷۶)۔

کم دھڑ کے تحت ایسی پٹری پر جو ۴۰ سے زیادہ نہ ہو اس آلے میں جو شکل میں (صفحہ ۱۷۶) پر دھایا گیا ہے، کشید کرنے سے الکول خارج کر دیا جاتا ہے۔ الکول کی اتنی ہی مقدار ملائی جاتی ہے، ایسٹروکلورائیڈ کے ساتھ سیر کی جاتی ہے اور مشن سابق خارج کی جاتی ہے۔ نقل جو لیوسین (Leucine) کے ایسٹروکلورائیڈ (Ester Hydrochloride) اور دوسرے امینو (Amino) ترشوں کی چھوٹی چھوٹی مقداروں پر

مشکل ہوتا ہے ذیل کے طریق سے آزاد ایسٹر (ester) میں تبدیل کر لیا جاتا ہے: اپنے حجم کے تقریباً چوتھے حصے پانی میں یہ حل کیا جاتا ہے۔ پھر اس میں خالص کئے ہوئے ایٹھر (Ether) کا مسادی حجم ملا جاتا ہے۔ یہ مائع انجمادی آمیزہ میں خوب سرد کیا جاتا ہے اور کاوی سوڈے کا ۲۲ فی صدی محلول آہستہ آہستہ ملا دیا جاتا ہے حتیٰ کہ مائع عین قلمی ہو جاتا ہے۔ پھر پوٹاشیم کاربونیٹ (Potassium)

(Carbonate) کے سیر شدہ محلول کا مسادی حجم ملایا جاتا ہے۔ مادہ

خوب ہلایا جاتا ہے اور ایٹھر مقدار لیا جاتا ہے۔ اس طرح سے ایٹھر (Ester) نہا جو معمولی تپش پر قلی کے ذریعہ سے تیزی کے ساتھ ہائیڈروکلائز (آب پاشیدہ) کیا جاتا ہے، تحلیل کے بغیر ہائیڈروکلو۔ایڈ (Hydrochloride) سے آزاد کر لیا جاتا ہے۔ درجہ ایٹھر میں حل ہو جاتا ہے۔ ثقل انجمادی آمیزہ میں رکھا جاتا ہے، ایٹھر کی ایک تازہ مقدار کاادی سوڈے کا مزید محلول اور کافی ٹھوس پوٹاشیئم کاربونیٹ (Potassium Carbonate) جس سے ایک نئی سامانہ بن جائے، یکے بعد دیگرے ملائے جاتے ہیں، بخوبی ملائے جاتے ہیں اور ایٹھر مقدار لیا جاتا ہے ثقل دو یا تین دفعہ تازہ ایٹھر کے ساتھ تخلیص کیا جاتا ہے اور متحدہ مخلیقہ، حتی الامکان پانی سے آزاد کیا ہوا، ٹھوس پوٹاشیئم کاربونیٹ کے ساتھ ایک دقیقہ تک ہلایا جاتا ہے۔ اور پھر رات بھر نابیدہ سوڈیئم سلفیٹ (Sodium Sulphate) کے ساتھ نابیدہ بنایا جاتا ہے۔ ایٹھر بنی جنٹر پر خارج کر دیا جاتا ہے اور ثقل، ایسے دباؤ پر جو ۱۵۰ ممر سے زیادہ نہ ہو کشید کیا جاتا ہے۔ بے رنگ مائع جو ۸۰-۱۰۰ پر کشید ہوتا ہے امونی (Ammoniacal) بو رکھتا ہے۔ اور تقریباً خالص لیوسین ایٹھر (Leucine Ester) ہوتا ہے۔ محاصل ۱۰-۱۵ گرام۔ ایٹھر آسانی کے ساتھ یوں آب پاشیدہ کر لیا جاتا ہے کہ اس کے وزن سے پانچ گنا پانی اس میں ملا کر بھی کمشنہ لگا کر اسے اُبالا جاتا ہے حتی کہ قلوئی تقابل غائب ہو جاتا ہے (تقریباً ایک گھنٹہ)۔ مائع تب بنی جنٹر پر مرکب بنالیا جاتا ہے حتی کہ قلیوں سطح پر الگ ہو جاتی ہیں۔ تب یہ ٹھنڈا کیا جاتا ہے۔ لیوسین (Leucine) کو ہلکائے ہوئے الکوحل سے دوبارہ تکرار جاسکتا ہے۔ یا گرم پانی کی کمترین مقدار میں حل کر کے الکوحل ہلایا جاتا ہے حتی کہ ایک کدورت نمودار ہوتی ہے۔ اس کی چھوٹی چھوٹی چمکیلی تختیاں بن جاتی ہیں۔ جو ۱۰۰ پر بیکھلتی اور صعود کرتی ہیں۔ دیکھو

تیاری ۴۵

انگوری شکر (گلوکوز ڈیکسٹروز)

(Glucose, Dextrose)



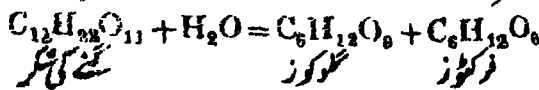
Soxhler, J. Prakt. ch., 1880, (2) 21, 245.

۲۵۰ گرام گنے کی شکر۔

۵۰ مکعب سمرنوج شراب۔

۳۰ مکعب سمرنوج ہائیڈروکلورک ترشہ۔

نوج شراب اور ترشہ ملائے جاتے ہیں اور ۴۵۰۔ ۵۰۰ تک گرم کئے جاتے ہیں۔ بجالیکہ باریک سفوف شدہ گنے کی شکر بالتدريج ملائی اور ملائی جاتی ہے جب شکر حل ہو جاتی ہے تو قلموں سرد کیا جاتا ہے اور نابیدہ انگوری شکر کی چند قلمیں اس میں ڈال دی جاتی ہیں۔ ایک یا دو دن تک ٹھہرنے پر انگوری شکر باریک باریک قلموں کی شکل میں نیچے بیٹھ جاتی ہے۔ یہ قلمیں مقدار میں زیادہ بڑی جاتی ہیں۔ جب مزید قلموں کا مطروح ہونا مشاہدہ نہیں ہوتا تو قلمیں تقطیر کر کے نوج شراب کے ساتھ دھوئی جاتی ہیں۔ شکر کو خالص بنانے کے لئے تھوڑے سے پانی میں اسے حل کر کے شربت تیار کیا جاتا ہے اور گرم گرم میتھل الکول (Methyl Alcohol) ملا جائے حتیٰ کہ کدورت نمودار ہو۔ سرد ہونے پر انگوری شکر فلما جاتی ہے۔



خواص — بے رنگ قلمیں۔ نقطہ انجماد ۱۴۶۔ ۱۴۷۔

اور گرم پانی میں حل پذیر۔ الکوہل میں ناعل پذیر۔
تعاملات — ۱۔ گلوکوز (Glucose) کے تھوڑے
سے محلول میں کادی سوڈے کے چند قطرے ملاؤ اور گرم کرو۔ رنگ
زرر سے بدل کر بھورا ہو جاتا ہے۔

۲۔ اس کے ۲ یا ۳ مکعب سمر محلول میں کاپر سلفیٹ کے
دو یا تین قطرے ملاؤ اور پھر کادی سوڈا ملاؤ، حتیٰ کہ شفاف نیلا محلول
حاصل ہو جائے۔ اور اُبلنے تک گرم کرو۔ شرخ کیویرس آکسائیڈ
(Cuprous oxide) کا رسوب بن جاتا ہے۔

۳۔ گلوکوز (Glucose) کے محلول کے چند قطرے
امونیو سیلور نائیٹریٹ (Ammonio Silver nitrate) کے محلول کی
آدھی استحانی نلی میں ملاؤ اور استحانی نلی کو گرم پانی میں رکھ دو۔ دھاتی
چاندی کا آئینہ بن جاتا ہے۔

۴۔ تقریباً ۵ گرام گلوکوز (Glucose) ۵ مکعب
سمر پانی میں حل کرو اور فینیل ہائیڈرئیزین ایسیٹیٹ
(Phenylhydrazine Acetate) کا محلول ملاؤ۔ یہ محلول اس طرح

تیار کیا جاتا ہے کہ ایک گرام فینیل ہائیڈرئیزین (Phenylhydrazine)
برنیلے ایسیٹک (Acetic) تڑشے کے اتنے ہی وزن میں حل کیا
جاتا ہے اور ۵ مکعب سمر تک ہلکایا جاتا ہے۔ ان محلولوں کو آمختہ
کر کے پن جنتر پر گرم کر لو۔ چند دقیقوں میں زرد قلمی فینیل گلوکوزازون
(Phenylglucosazone) (نقطہ الماعت ۲۰۴-۲۰۵) نیچے بیٹھ
جاتا ہے۔

۵۔ گلوکوز (Glucose) کے محلول کے چند قطرے ایلفا نائیفل
(-naphthol) کے الکوہلی محلول کے چند قطروں کے ساتھ
آمختہ کرو۔ اور استحانی نلی کے ایک پہلو سے آہستہ آہستہ اس میں تیز
سلفیورک تڑشے کے چند قطرے بہا دو۔ بنفشی رنگینی پیدا ہوتی ہے۔

(Molisch) کا قاتل۔ دیکھو نمبر تیاری ۴۵۔

بنزین

(Benzene) جو تار کول نفثا

خالص تجارتی بنزین

(Coal-tar Naphtha) سے حاصل کی جاتی ہے ایک درجہ (۸۰-۸۱)

کے اندر اندر کشید ہونی چاہیے اور جب تک سرور کی جائے تو یہ ساری کی ساری ٹھوس بن جانی چاہیے۔ دوسرے امتحان حسب ذیل ہیں: اگر چند دقیقوں تک مرکب سلفیورک ٹریش کے ساتھ یہ ہلائی جائے تو ٹریش صندلا نہیں ہو جانا چاہیے اور برہمن کے پانی کا ایک قطرہ نڈا بے رنگ نہیں ہو جانا چاہیے۔ سوڈیم کے چند چھوٹے چھوٹے ٹکڑوں کے اوپر عموماً ایک ہی دفعہ کشید کرنے سے یہ کافی خالص ہو جاتی ہے۔ یونڈ سوڈیم پانی کی خفیف مقدار کو جو بنزین کے ساتھ شریک ہو جذب کر لیتا ہے۔ اگر بنزین (Benzene) سلفیورک ٹریش کو بخورایا سیاہ رنگ دے تو اسے تقریباً ۲۰ فی صدی ٹریش کے ساتھ ہلانا چاہیے حتیٰ کہ موخر الذکر ٹھہرنے پر صرف خفیف سا زرد ہو۔ یہ کام ڈائڈار قیف فارق میں کیا جاتا ہے۔ چند دقیقوں کے لئے ہلانے کے بعد آمیزہ ٹھہرنے دیا جاتا ہے اور ٹریش نڈا کی سچلی یہ کھینچ لی جاتی ہے۔ پھر بنزین دو یا تین دفعہ پانی کے ساتھ ہلائی جاتی ہے تاکہ اسے ٹریش سے آزاد کر لیا جائے۔ احتیاط کے ساتھ آبی تہ سے یہ جدا کی جاتی ہے اور گلے ہوئے سسٹم کلورائیڈ کے ساتھ تناس میں رکھی جاتی ہے حتیٰ کہ مائع شفاف ہو جاتا ہے۔ تب یہ نتھار لی جاتی ہے بیچ میں بند کی جاتی ہے اور جو کوئی بھی مائع (کاربن بائی سلفائیڈ پیرافن) موجود ہو وہ احتیاط کے ساتھ بخور دیا جاتا ہے اور بنزین، آخر الامر سوڈیم کے اوپر کشید کی جاتی ہے۔

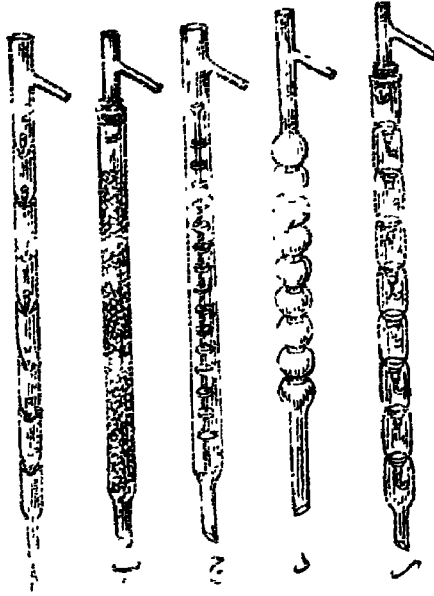
خواص — سرخ سیلان بے رنگ مائع — نقطہ انجماد

۴ و ۵ نقطہ جوش ۴ و ۵ و ۶۰ معی پر کثافت اضافی ۴ و ۵ و ۸۷۔ تار کول بنزین

میں عموماً تھوڑی سی تھائیوفینین C_4H_3S (Thiophene) موجود ہوتی ہے۔ اس کا پتہ اس طرح لگایا جاتا ہے کہ آئیسیٹین (Isatin) (دیکھو صفحہ ۲۲۲) کی چند تفصیلی ٹریگز سلفینورک ٹریشہ میں حل کر کے بنزین کے ساتھ بلانی جاتی ہیں۔ اگر تھائیوفینین (Thiophene) موجود ہو تو نیلا رنگ پیدا ہو جاتا ہے۔ (انڈوفینین (Indophenin) نکال)۔

کسری کشیدہ — جب ایسے دو مانع جن کے نقاط جوشش ایک دوسرے سے وسیع طور پر تفاوت ہوں، ایک ہی آمیزہ میں اکٹھے موجود ہوں تو اکثر اوقات یہ ممکن ہوتا ہے کہ ایک ہی کشیدہ سے ان کو ایک دوسرے سے تقریباً مکمل طور پر الگ کر لیا جائے۔ زیادہ طیران پذیر مانع پہلے بخیر ہو جاتا ہے، تپش دفتہ بلند ہو جاتی ہے اور بلند تر نقطہ جوش والا مانع تب کشیدہ ہوتا ہے۔

مگر جب مانع، ایسی چیزوں کا آمیزہ ہے جن کے نقاط جوشش ایک دوسرے سے بہت زیادہ تفاوت نہیں ہوتے تو معاملہ اس کے برعکس ہوتا ہے۔ خاص کر کے مماثل مرکبوں کی صورت میں، مثلاً ایسے مرکب جو مٹی کے تیل اور تارکول نفتھا (Coal tar naphtha) میں واقع ہوتے ہیں۔ ایسی مثالوں میں ایک کشیدہ مختلف چیزوں میں محض جزوی جدائی پیدا کرنے کے لئے کافی ہوتی ہے۔ کمتر طیران پذیر مانع کا ایک حصہ پہلے کشیدہ میں زیادہ تر طیران پذیر شے کے ساتھ چلا جاتا ہے۔ دوران کشیدہ تپش بالست بیج ادبھی ہوتی جاتی ہے۔ ایسی مختلف اشیاء کو ایک دوسرے سے جدا کرنے کے لئے کسری کشیدہ کا طریقہ استعمال کیا جاتا ہے۔



شکل ۷۹

شکل ۷۹ میں سادہ اور کارگر تکسیری اسطوانوں یا قریبی سروں کا ایک سلسلہ بتایا گیا ہے۔ 'ا' فلوئڈز کا اسطوانہ ہے۔ اس میں انقباضی اس طرح پیدا کیا گیا ہے کہ خود ملی ہی دندانہ دار بنائی گئی ہے۔ ب' ہیمپل کا اسطوانہ ہے۔ یہ سیسبی ملی پر مشتمل ہے جو شیشے کے منکوں سے بھری ہے۔ ج' د اور میں پینکٹ اور ٹامس کے ایجاد کئے ہوئے اسطوانے ہیں۔ مؤخر الذکر اس وقت مفید ہوتا ہے جبائع کی بڑی بڑی مقداریں کشید کی جاتی ہیں۔ ج میں شیشے کے قوس گلا کر سلسلہ دار ایک سلخ کے ساتھ جو ملی سے باہر نکالی جاسکتی ہے جٹا دیے گئے ہیں۔ د میں ناشپاتی کی شکل کے جو فوں کا ایک سلسلہ ہے جو ملی پر پھلایا گیا ہے اور س ایک فراخ ملی ہے جس میں انقباضوں کا ایک سلسلہ تیار کیا گیا ہے جن میں سے ہر ایک میں شیشے کی ایک چھوٹی خمیدہ اائع کے ٹپکانے کی ملی جالی کی ایک پیالی میں معلق کی گئی ہے۔

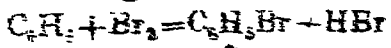
مانع گول صراحی میں ڈال کر تار کی جالی کے اوپر یا ترجیاً گدائی
 دھات کے جنٹرو پر کشید کیا جاتا ہے۔ مسامدار برتن کا ایک ٹکڑا یا
 پلاٹینم (Platinum) تار کا ایک لمبا صراحی میں رکھ دیا جاتا ہے تاکہ
 اُبال دینے واقع نہ ہو۔ صراحی پر ایک تکسیری اسطوانہ چڑھایا جاتا ہے
 جس میں تیش پیا قائم کر دیا جاتا ہے۔ تکسیری اسطوانوں کی کئی ایک مختلف
 صورتیں استعمال کی جاتی ہیں (دیکھو شکل ۶۹)۔
 اس اسطوانہ کے عمل کی حسب ذیل تشریح ہو سکتی ہے :-
 اثبات کے آمیزہ سے جو بخار اُٹھتا ہے اس میں مانع کی
 بہ نسبت زیادہ طیران پذیر جزو کا بیشتر حصہ موجود ہوتا ہے۔ اگر بحالت
 صعود بخار کی تکثیف کر لی جائے تو اس تکثیف کئے ہوئے مانع کے
 اوپر جو بخار ہوگا اس میں زیادہ طیران پذیر جزو کی مقدار اور بھی زیادہ موجود
 ہوگی۔ اگر انقباضوں یا دیا فرمیں کے سلسلہ کے ذریعہ سے تکثیف
 شدہ مانع واپس جانے سے روک لیا جائے تو ہر ایک دیا فرغہ پر،
 مانع اور بخار کے درمیان موقت توازن قائم ہو جائے گا اور اسطوانہ
 جس قدر طویل ہوگا اسی قدر زیادہ مقدار طیران پذیر جزو کی بخار کے آخری
 حصہ میں تکثیف ہونے کے لئے موجود ہوگی۔ یہ بخار مکثف میں سے
 گزرتا ہے اور قابض میں جمع کیا جاتا ہے۔ آزاد ذکور (شکل ۷۰) سے
 فراخ نلی کے ایک ٹکڑے سے بنایا جاسکتا ہے۔ ٹکڑے کے
 ایک سرے کے قریب ٹھکنی کے شعلہ سے انقباض پیدا کیا جاتا ہے اور تانبے کے
 تار کی جالی کا ایک ٹکڑا، ایک گول سوراخ والا جس میں جھوٹی سی خمیدہ
 نلی ہوتی ہے، انقباض پر رکھ دیا جاتا ہے۔ اسی طرح ایک اور
 انقباض بنایا جاتا ہے اور جالی کا ایک اور دیا فرغہ داخل کر دیا جاتا
 ہے۔ دیا فرموں کی تعداد آمیزہ کے اجزا کی مطلوبہ علیحدگی کے مطابق
 ۱۰ سے ۲۰ تک متغیر ہو سکتی ہے۔

۵۰ فی صدی اور ۹۰ فی صدی تجارتی بنزین

بنزین (Benzene) اور اس سے بلند تر پتھوں پر ابلنے والے مائلوں کی کم یا زیادہ مقداروں کے آمیزے ہوتے ہیں۔ مثلاً ٹولوین (Toluene) (نقطہ جوش ۱۱۰°) اور زائی لینر (Xylenes) (نقاط جوش ۱۴۳-۱۴۴°) کے آمیزے ہوتے ہیں۔ یہ اجزاء کسری کشید کے ذریعہ سے جدا کئے جاسکتے ہیں۔

ایک آرٹکسیری اسطوانہ کے سامنے مرتب کرو۔ اور ۲۰۰ مکعب سمر ۵۰ فی صدی یا ۹۰ فی صدی بنزین (Benzene) کو ایک باقاعدہ رفتار سے کشید کرو۔ اس طرح سے کہ کشید کے سرے سے جو قطرے گریں آسانی کے ساتھ گئے جاسکیں۔ ہر پانچ درجوں کے اندر کشید کیا ہوا مائع جدا جدا صراحیوں میں جمع کرو۔ ان کسروں میں سے ہر ایک کو بہ ترتیب پھر کشید کرو اور مابعدی کشیدہ کو مابعدی کشیدہ کے ٹفل میں کشیدی صراحی میں ملائے جاؤ۔ وہ جیسے جو ۵۰ سے نیچے اور ۵۰-۱۰۰ کے اوپر ابلتے ہیں ان کو ہر دو یا تین درجوں کے مابین جمع کرو۔ یہ معلوم ہو جائیگا کہ اس عمل کی تکرار سے مائع بالآخر بیچ دو بڑی کسروں میں ہو زیادہ تر بنزین اور ٹولوین (Toluene) پر مشتمل ہوتی ہیں، اور درمیانی چھوٹی چھوٹی کسروں کی ایک تعداد میں جدا ہو جاتا ہے۔ فیل کی جدول میں ان کسروں کا حجم، مکعب سمروں میں، اور ان کے جوش کے نقطے جو اس طریق سے، ۲۰۰ مکعب سمر ۵۰ فی صدی بنزین سے حاصل ہوتی ہیں درج ہیں۔ ہر ایک جدول سے ٹکسیروں کے ایک مکمل سلسلے کی تعبیر ہوتی ہے جب کہ دو جو فوں والا سادہ اسطوانہ استعمال کیا گیا ہو۔

مائیہ سرد کئے جاتے ہیں اور گاڑی سوڈے کے لئے خلول میں جو قیہ قاری میں موجود ہوتا ہے ڈال کر ہائے جاتے ہیں۔ ہائے کے بعد تھوئی خال دینے کے لئے کافی قیہ موجود ہونی چاہیے۔
 بجلی کی گھنچ لی جاتی ہے۔ اور گلیسر تھو پندر (Bromobenzene) کے اوپر بیدہ کر لی جاتی ہے۔ جب پورے طور پر خفای ہو جاتی ہے تو ہر دو مین (Bromobenzene) ایک گھنچ میں صاف ۱۰۰۰ گرام تکب سے آتیں جس کے ساتھ تیش پیا لگا ہوتا ہے خفیہ کر لی جاتی یا اختار لی جاتی ہے اور سرورک جالی کے اوپر کشید کی جاتی ہے۔ پہلے "تبدیل شدہ ہیزین اوپر کو گزرنی ہے تیش تب سرورک کے ساتھ بندہ ہونی ہے اور وہ حصہ جو ۱۰۰-۱۵۰ پدا لٹا ہے طہرہ جمع کیا جاتا ہے۔ یہ حصہ دوبارہ کشید کیا جاتا ہے اور ۱۰-۱۵۰ پدا جمع کیا جاتا ہے۔ محاصل ۱۰ گرام۔



ہیزین (Pyridine) ٹونجن برورک کا عمل کرتی ہے۔ غالباً
 ضل جمع کرک $C_5H_5NBr_2$ تبدیل ہو کر جو اپنی برین (Bromine)
 ہیزین کو دیریتا ہے۔
 خواص — بے رنگ مائع نقطہ جوش ۱۵۴-۱۵۵۔
 کثافت اضافی ۱۶ پدا ۱۳۹۶۔

ہائیڈروبرومک (Hydrobromic) ترشہ

— ہائیڈروبرومک (Hydrobromic) ترشہ کا کمزور محلول جو مذکورہ بالا خال کے دوران میں گلاس میں جمع ہو جاتا ہے کسی کشید کے ذریعہ سے مرکب بنایا جاسکتا ہے۔ جیسے ہائیڈروآئیڈک (Hydriodic) ترشہ کی مثال میں بیان ہوا تھا (صفحہ ۲۰۹)۔

اور بروموٹوئین (Bromotoluene) (صفحہ ۳۰۲) کی تیاری میں استعمال کیا جاتا ہے۔ طبعی دباؤ پر یہ ۱۲۶° پر ابلتا ہے۔ اس کی کثافت اضافی ۴۹° پر ہوتی ہے اور اس میں تقریباً ۴۷ فی صدی HBr موجود ہوتا ہے۔ دیکھو نمبر تیاری ۴۶۔

تیاری ۴ء

ایٹھل بنزین

$C_6H_5 \cdot C_2H_5$ (Ethyl Benzene)

Fittig, *Annalen*, 1864, 131 303.

۶۰ گرام بروموبنزین (Bromobenzene)

۵۲ گرام ایٹھل برومائیڈ (Ethyl bromide) (دیکھو صفحہ ۱۰۶)

۱۶۵ گرام سوڈیم۔

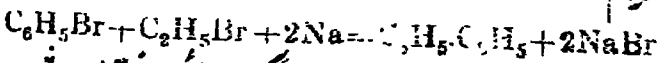
ایسے ایٹھل کے مقدار جو کادی پوٹاش کے اوپر کشید کر کے الکحول سے آزاد کیا گیا ہو اور ٹریسٹیم کلورائیڈ

(Calcium chloride) اور سوڈیم (Sodium) کے اور خشک

کیا گیا ہو (دیکھو صفحہ ۱۱۸) گول عراجی (الیترا) میں ڈالی جاتی ہے۔ ایٹھل کے یہ مقدار فینیل (Phenyl) اور ایٹھل برومائیڈز (Ethyl bromides) کے آمیزے کے حجم سے تقریباً دو گنی ہونی چاہیے۔

سے "ز" جمع کی علامت ہے۔

سوڈیم کو سوڈیم ترافٹ کے چاتو سے باریک باریک قاشوں میں کاٹ کر یا اسے دبا کر باریک تار بنا کر ایٹھر میں ملا دیا جاتا ہے۔ اور جب ہائیڈروجن کا خروج کلیتہً بند ہو جائے تو میراجی انتصابی رجعی کثیف کے ساتھ جوڑ دی جاتی ہے۔ اور پانی کے برتن میں ڈبو دی جاتی ہے۔ بروموبنزین (Bromobenzene) اور ایٹھل برومائیڈ (Ethyl bromide) دونوں کو احتیاط سے نابیدہ بنا کر اور باہم آمیختہ کر کے صراحی میں ڈال دیا جاتا ہے۔ تعامل کو خود بخود شروع ہونے دیا جاتا ہے۔ یہ امر اس طرح ظاہر ہوتا ہے کہ سوڈیم رنگ میں زیادہ تر سیاہی مائل ہو جاتا ہے اور برتن کے پینڈے پر بیٹھ جاتا ہے۔ اگرچہ صراحی بیرونی برتن میں ہی رکھ کر پانی اور بچ سے سرد کی جاتی ہے تاہم جو حرارت پیدا ہوتی ہے اکثر اوقات ایٹھر کو ابال دیتی ہے۔ لہذا جب تک تعامل ختم نہ ہو جائے صراحی باہر نکالی نہیں جانی۔ بہت اس میں ہے کہ اسے رات بھر بدستو۔ اسی طرح رکھا جائے۔ مائع تب سوڈیم برومائیڈ (Sodium bromide) کے اوپر سے جس کا رنگ نیلا ہوتا ہے کشیدی صراحی میں مختار لیا جاتا ہے اور ایک یا دو دفعہ ایٹھر (Ether) کے ساتھ دہرایا جاتا ہے۔ ایٹھر (Ether) پن جستر پر قابض کر لیا جاتا ہے، بحالیکہ سادار برتن کا ایک ٹکڑا اس میں ڈالا جاتا ہے اور نقل تکسیری اسطوانہ کے ذریعہ تکسیر کیا جاتا ہے۔ وہ حصہ جو ۱۲۲-۱۲۵ پر ابلتا ہے علیحدہ جمع کیا جاتا ہے۔ محاصل ۲۰-۲۵ گرام۔



خواص — بے رنگ مائع۔ نقطہ جوش ۱۳۴-
کثافت اضافی ۰۷۲۵ پر ۸۶۶۴-۵۰- دیکھو ضمیمہ تیاری ۲۷۔

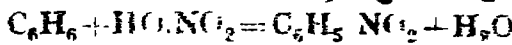
تیاری ۴۸

نائیٹرو بنزین $C_6H_5NO_2$ (Nitrobenzene)

Mitscherlich, *Annalen* 1834. 12, 305.

۵ گرام بنزین
۸۰ گرام (۹۰ مکعب سمر) مرکب نائیٹریک (Nitric) ترشہ
کثافت اضافی ۱۳۔
۱۲ گرام (۹۰ مکعب سمر) بنک سلفورک (Sulphuric) ترشہ۔
دونوں ترشے آمیز کر کے خوب سرد کئے جاتے ہیں اور تب آہستہ آہستہ
پیدا رقیف کے ذریعہ بنزین (Benzene) میں ملائے جاتے ہیں
جو صراحی (۱ لیٹر) میں ڈالی جاتی ہے۔ صراحی میں جب کبھی ترشوں
کا یہ آمیزہ ڈالا جاتا ہے اس سے مایہ خوب ہللائے جاتے ہیں۔
نائیٹروس (Nitrous) گیسوں میں سے ہے جو تھیں اور حرارت بڑی مقدار
میں نمودار ہوتی ہے۔ اس سے بننے والی پانی پیٹھ کر پیش ۵۰۔ ۶۰ سے
بڑھ نہ جائے۔ اگر ضروری ہو تو اس مایہ کی خاطر صراحی کو ٹھنڈے
پانی میں ڈبو دینا چاہیئے۔ نائیٹرو بنزین (Nitrobenzene) ترشی مائع
کی سطح پر بھوری روغن کی شکل میں بھا ابو جاتی ہے۔ جب ترشہ
تمام کا تمام ملایا جا چکتا ہے جس کے لئے تقریباً آٹھ گھنٹہ چاہیئے تو
آمیزہ تقریباً ۲۰ دقیقوں تک بین ہنتر پر گرم کیا جاتا ہے اور پھر خوب
ہلایا جاتا ہے۔ سرد ہونے پر صراحی کے مایہ ڈائارقیف فارق میں
ڈال دیے جاتے ہیں۔ ترشہ کی بھلی تہ نکال لی جاتی ہے۔ اور
نائیٹرو بنزین (Nitrobenzene) ترشہ سے اس طرح آزاد کی جاتی

ہے کہ ایک دفعہ (۵۰ مکعب سمر) پانی کے ساتھ یہ دھوئی جاتی ہے بعد ازاں سوڈے کے کاربونیٹ (Carbonate) کے بلکے محلول کے ساتھ اور پھر پانی کے ساتھ۔ ہر دفعہ روغن (یعنی نائیٹرو بنزین) برتن کے پینڈے سے نکھینچ لیا جاتا ہے۔ نائیٹرو بنزین (Nitrobenzene) کو حتی الامکان احتیاط سے پانی سے جدا کر کے گھلے ہوئے کیلسیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے چند ٹکڑوں کے اوپر کھڑا رہنے دیا جاتا ہے اور وقتاً فوقتاً ہلایا جاتا ہے حتی کہ مائع شفاف ہو جاتا ہے۔ کیلسیم کلورائیڈ (Calcium chloride) سے یہ زرد مائع نتھار لیا جاتا ہے یا تقطیر کیا جاتا ہے اور کشیدی صراحی میں ڈال کر اور صرف کفیفہ نلی لگا کر کشید کیا جاتا ہے۔ پہلے تھوڑی سی بنزین (Benzene) اوپر کو گزرتی ہے۔ تپش شب اونچی ہو جاتی ہے اور نائیٹرو بنزین (Nitrobenzene) ۲۰.۴ - ۲۰.۷ پر کشید ہوتی ہے اور علیحدہ جمع کی جاتی ہے۔ بھورا فضل ڈانی (پٹرولین) (Dinitrobenzene) پر مشتمل ہوتا ہے۔ اس کی مقدار کا اندازہ اس پر ہے کہ آیا نائیٹرویشن (Nitration) کے دوران میں تپش حد معینہ سے زیادہ اونچی ہوئے دی گئی ہے یا نہیں۔ محاصل قریباً ۹۰ گرام۔



سلفیورک (Sulphuric) تیز کا تعامل یہ ہے کہ وہ اُس پانی کو جذب کر لیتا ہے جو اس تعامل میں بنتا ہے۔
 خواص — بلکا زرد مائع، تلخ، باداموں کی سی بو والا۔ نقطہء اجماع ۲۰۶ - ۲۰۷۔ کشافیتِ اضافی ۵۱ پر ۱۵۲۰۸ - نقطہء اجماع ۳ - پانی میں مائل پذیر۔ الکحل (Alcohol) ایتھر (Ether) اور بنزین (Benzene) میں حل پذیر۔

تعامُل — استحالی نلی میں نائیٹرو بنزین کا ایک

قطرہ ایک کعب سمر پانی اور ایک کعب سمر بریلے ایسیٹک (Acetic) ترشہ کے ساتھ شریک کرو۔ قلم تراش کی نوک پر رکھ کر تھوڑا سا جست کا برادہ ملا دو۔ اور ایک دقیقہ تک گرم کرو۔ چند کعب سمر پانی کے ساتھ ہکاؤ اور کاوی سوڈے کا محلول ملاؤ، حتیٰ کہ قلعوی ہو جائے۔ سوڈیم ہائیپوکلورائیٹ (Sodium Hypochlorite) کے محلول کے ساتھ آدھی بھری ہوئی استھانی ملی میں چند قطرے ہکاؤ۔ امینیلین (دیکھو صفحہ ۲۰۲) کی موجودگی کے باعث بخشتی زمین پیدا ہوتی ہے جو بالترتیب ماند ہوتی جاتی ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۴۹۔

تیاری ۴۹

ایز آکسی بنزین
 $C_6H_5N=N.C_6H_5$ (Azoxybenzene)

Klinger, Ber., 1882, 15, 865

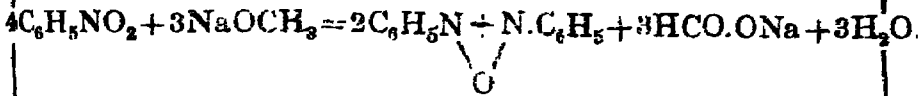
۱۔ ۱۰ گرام متخلل الکحل (Methyl Alcohol)

۲۔ ۱۰ گرام سوڈیم (Sodium)

۳۔ ۱۰ گرام نائٹرو بنزین (Nitrobenzene)

گول ندھی (۱) پتھر کے ساتھ عادی رتھی کشتہ جوڑو۔ متخلل الکحل اس میں ڈال دو اور سوڈیم (Sodium) چھوٹے چھوٹے ٹکڑوں کی شکل میں ہر مرتبہ ۲-۳ گرام کے حساب سے ملائے جاؤ۔

مکثف میں سے پانی کی اچھی رو بہنی چاہیئے مگر بصورت دیگر صراحی کے ٹھنڈا کئے جانے کی ضرورت نہیں ہے۔ جب سوڈیم (Sodium) حل ہو جائے تو نائٹرو بنزین (Nitrobenzene) داخل کر دی جاتی ہے اور آمیزہ بن جنتر پر تین سے چار گھنٹے تک ابلا جاتا ہے۔ میتھل الکوہل تب بن جنتر پر کشید کر کے خارج کر دیا جاتا ہے۔ چونکہ ٹھوس مادہ کے جدا ہونے کے باعث مائع کے دفعۃً ابل جانے کا احتمال ہوتا ہے لہذا قرین مصلحت ہے کہ مٹی کے برتن کے چند ٹکڑے اس میں ڈال دیے جائیں۔ جب کوئی مزید الکوہل (Alcohol) کشید نہیں ہوتا تو نقل پانی کے گلاس میں ڈال کر دھو لیا جاتا ہے۔ سیاہی مائل رنگ کا روغن نیچے بیٹھ جاتا ہے۔ یہ جلد ہی ٹھوس بن جاتا ہے اور تب نختارنے کے ذریعہ دھو کر مسامدار طشتی پر دبایا جاتا ہے۔ محاصل تقریباً ۳۲ گرام۔ جب خشک ہو جاتا ہے تو یہ، لگرائن (Ligroin) سے جس میں یہ کسی قدر حل پذیر ہوتا ہے، دوبارہ قلما لیا جاتا ہے۔



خواص ————— زرد شو عیاں۔ نقطہ اماعت

۳۶۔ دیکھو ضمیمہ تیاریاں ۴۹ تا ۵۱۔

ایز آکسی بنزین (Azoxybenzene) کی تیاری

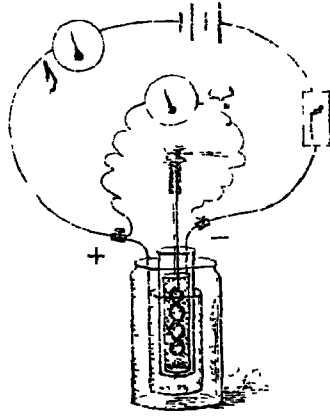
نائٹرو بنزین (Nitrobenzene) سے بذریعہ برق پاشیدگی

برق پاشیدگی تھویل کے ذریعہ سے نائٹرو بنزین

(Nitrobenzene) آسانی سے ایز آکسی بنزین (Azoxybenzene)

میں تبدیل کی جاسکتی ہے۔ آراء مطلقاً بحال ہے میں دکھایا گیا ہے۔

یہ ایک مساحہ دار خانہ پر مشتمل ہے جو زیر برقیہ کا خانہ ہے۔
اور اس میں ۲۰ گرام نائٹروبنزین (Nitrobenzene) اور ۱۰۰ گرام
۲۵ فی صدی کاوی سوڈے کا محلول پڑا ہے۔ یہ دونوں اس
تمام عمل کے دوران میں تیزی سے گھومنے والی پلائی کے
ذریعہ سے، خوب آمیختہ رکھے جاتے ہیں۔ زیر برقیہ نیکل (Nickel)
کی جالی کا ایک اسطوانہ (۱۲ سمر یا ۵ سمر = ۱۰۰ مربع سمر) ہے
زیر برقیہ کا خانہ بیرونی شیشہ کا برتن یا گلاس ہے جس میں



شکل ۴۴

سوڈیم سلفیٹ (Sodium Sulphate) کا محلول ڈالا گیا ہے
جو سلفورک (Sulphuric) تڑخہ کے ساتھ تڑخائی بنایا گیا ہے۔
یسے کی چادر کا ایک اسطوانہ زیر برقیہ کا کام دیتا ہے۔ ایک
معمولی ایم پیٹا (۱) اور مزاحمت (م) بہم سلسلہ مورچہ اور برقیہ
کے ساتھ جوڑے جاتے ہیں۔ اور یہ بات بھی مفید ہے اگرچہ
لازمی نہیں کہ ایک کیمیائی برقی روپیٹا (ب) دونوں برقیہوں
کے درمیان داخل کیا جائے۔ اسے ۵ امپیئر (Ampere)
فی ۱۰۰ مربع سمر کی کثافت رو استعمال کی جاتی ہے اور ۱۵-۲۰

امپیئر (Ampere) گھنٹے اس سٹویل کو کمبل کر دینے لے
 روغنی مانع جو زیر برقیہ کے خانہ میں پیدا ہوتا ہے اور
 اینیلین (Aniline) کے ساتھ غلط شدہ ایزو آکسی بنزین
 (Azoxybenzene) اور تھوڑی سی غیر تبدیل شدہ نائٹرو بنزین
 (Nitrobenzene) پر مشتمل ہوتا ہے بھاپ میں کشید کیا جاتا
 ہے جس سے لوٹ دور ہو جاتے ہیں۔ سرد ہونے پر
 نفل ٹھوس بن جاتا ہے۔ تب یہ تقطیر کر کے خشک کیا
 جاتا ہے اور دوبارہ قلمایا جاتا ہے۔ محاصل ۱۱ گرام (۶۰-۷۰
 فی صدی نظری محاصل) (ایلبس) "برق پاشیدنی تیاریاں" مشور
 آر۔ ایس۔ ہڈن صفحہ ۷۶)۔

تیاری ۵۰

ایزوبنزین $C_6H_5N:N.C_6H_5$ (Azobenzene)

Mitscherlich. *Annalen*, 1834, 12, 311.

۵ گرام ایزو آکسی بنزین (Azoxybenzene)
 ۱۵ = لچون

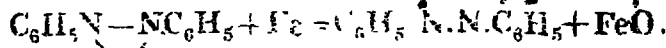
ایزو آکسی بنزین (Azoxybenzene) ایزو لچون، جبرین کوپن بنزین

یہ برقی روشنائی موچوں کی ایک آئندہ سے یا راست برقی کے پیشانی
 پیدا کرنے کے دور میں مناسب مزاحمت شریک کر کے حاصل کی جاسکتی ہے۔

R. S. Hutton

Elbs

پر احتیاط سے خشک کر لینا چاہیے، اکٹھے ملا کر پیسے جاتے ہیں اور ایک چھوٹی سی قربیق سے کشیدہ کئے جاتے ہیں۔ یہ قربیق آسانی سے اس طرح بنائی جاتی ہے کہ کسی قدر فراخ نلی $\frac{1}{4}$ سمر اندرونی قطر والی کے ایک ٹکڑے کے سرے پر ایک بڑا بوفہ بھونٹک کر بنایا جاتا ہے اور تب گرم گرم جوئے کو اوپر سے نیچے کو خم کھانے دیا جاتا ہے۔ مشعل کو ادھر ادھر حرکت دے کر یہ آمیزہ احتیاط کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے حتیٰ کہ آمیزہ بخوبی گرم ہو جاتے ہیں اور پھر آمیزہ زیادہ شدت کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے حتیٰ کہ کوئی مزید شے کشید نہیں ہوتی۔ کشیدہ جو ایک سیاہی مائل شے ٹھوس ہوتا ہے، پھٹوڑے سے ہلکائے ہوئے ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ اور پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ اور تب مسامدار طشتری پر دہایا جاتا ہے۔ بعد ازاں لگرائن (Ligroin) سے جس میں یہ بہت ہی حل پذیر ہوتا ہے، قلایا جاتا ہے۔



خواص —————
نقطہ جوش ۲۹۵° — دیکھو ضمیمہ تیاریاں ۱۶۹ —
نقطہ انجمت ۹۸° —

ایزونیترین (Nitrobenzene) کی تیاری نائٹرو
بنزین (Nitrobenzene) سے بذریعہ برقی پائشیدگی
ایزونیترین (Nitrobenzene) کا ایک عمدہ محلول

الکوحولک (Alcoholic) محلول میں نائٹرو بنزین (Nitrobenzene) کی برقی پائشیدگی متحول سے حاصل کیا جاسکتا ہے۔ آئہ مطلوبہ اس آئہ کے مشابہ ہے جو شکل ۱۱۱ صفحہ ۱۱۱ میں دکھایا گیا ہے۔ لیکن موجودہ حالت میں زیر برقیہ کا نائہ بیرونی برقیہ جو شے کا ایک گہرا تنگ اسطرح آئہ یا کلاس ہونا چاہیے۔ زیر برقیہ میں

جو مانع استعمال ہوتا ہے۔ ۳ گرام نائٹروبنزین (Nitrobenzene) اور ۲۰۰ گرام سوڈیم اسیٹٹ (Sodium Acetate) کی قلموں کو ۲۰۰ مگدب سمر کے فی صدی دوح شراب میں حل کر کے تیار کیا جاتا ہے۔ زیر برقیہ: نکل (Nickel) کی جالی کا ایک اسطوانہ ہے۔ زیر برقیہ کا خانہ ایک بڑا مسادر خانہ ہے اور اس میں سوڈیم کاربونیٹ (Sodium carbonate) کا سیر شدہ سرد محلول ڈالا گیا ہے۔ زیر برقیہ سے کی چادر کی ایک فراخ پٹی ہے۔ ۶ سے ۹ امپیر (Amperes) فی ۱۰۰ مربع سمر کی کثافت رد ۴ تا ۱۰ امپیر (Ampere) گھنٹوں تک گزار دی جاتی ہے اور بعد ازاں ایک کم تر کثافت رد مزید ۱ تا ۲ امپیر (Ampere) گھنٹوں تک۔ اس تحویل کے دوران میں زیر برقیہ کا مانع بہت گرم ہو جاتا ہے اور جو الکوحل (Alcohol) بخیر ہو جاتا ہے اس کی جگہ اور الکوحل (Alcohol) ڈال دینا چاہیئے۔ زیر برقیہ کے مانع میں اس عمل کے انجام پر ایزو بنزین (Azobenzene) کے علاوہ ایزو کسی بنزین (Azoxybenzene) اور ہائیڈریزو بنزین (Hydrazobenzene) (benzene) بھی موجود ہوتی ہیں۔ یہ مانع صراحی میں ڈال کر آدھ گھنٹہ تک اس میں سے ہوا کی رد گزاری جاتی ہے جس سے ہائیڈریزو بنزین (Hydrazobenzene) اکا کر ایزو بنزین (Azobenzene) بنالی جاتی ہے۔ ایزو بنزین (Azobenzene) کا بیشتر حصہ جدا ہو جاتا ہے اور تقطیر کیا جاسکتا ہے۔ بقیہ جو کمتر خالص ہوتا ہے پانی ملا کر مقطر سے ترسبب کر لیا جاتا ہے۔ لگرائن (Ligrom) سے یہ دوبارہ تھلا لیا جاتا ہے۔ محاصل نظری حاصل کا ۹۰ فی صدی۔

[ایلیٹ برقی پائیدنی تیاریاں مترجمہ آر۔ ایس۔ ہٹن صفحہ ۸۸]

تبیاری ۵۱

ہائیڈریزوبنزین (ڈائی فینیل ہائیڈریزین)

Hydrazobenzene (Diphenylhydrazine)



Alexejew, Zeitschr. f. Chem., 1867, 33; 1868, 497;

E. Fischer, Anleitung zur Darstellung org. Präparate, p. 23.

۵۰ گرام (۲۲ مکعب سمٹرائیڈروبنزین (Nitrobenzene)

۵۲ ۵۰ کاوی سوڈا (۲۰۰ مکعب سمپانی میں)

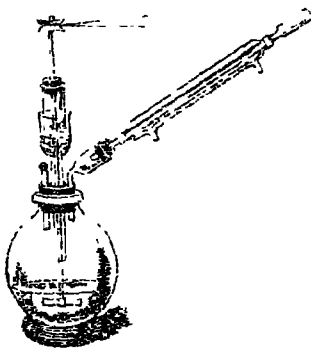
۵۰ مکعب سم الکوحل (Alcohol)

۱۰۰ - ۱۲۵ گرام جست کا برادہ -

آراء مطلوبہ شکل میں دکھایا گیا ہے۔ یہ ایک بڑی گول فراخ گردن والی صراحی (۱/۲ لیٹر) پر مشتمل ہے جس میں ایک تین سوراخوں والا کاک لگایا گیا ہے۔ ایک سوراخ میں سے ایک ہلکی جھکوانی ٹربائین یا برقی موٹر کے ذریعہ سے حرکت دی جاتی ہے، جب ترتیب مصرعہ شکل میں گزاری جاتی ہے۔ ہلکی کے تینہ ساتھ شیشے کی ایک جھوٹی فراخ نلی جوڑی گئی ہے۔ یہ نلی اس فضا کے چہرے میں گھومتی ہے جو ایک اصل کے سرے پر اس طرح پر بنائی گئی ہے کہ اصل نوٹھا کر ایک فراخ تر نلی کے بیرونی ہم مرکز پھوٹے کے ساتھ جوڑ دیا گیا ہے۔ جب یہ فضا پانی کے ساتھ بھر دی جاتی ہے تو یہ ایک آبی مہر کا کام دیتی ہے۔ دوسرے سوراخ میں سے شیشے کی ایک فراخ نلی داخل

کی گئی ہے۔ جس کے ذریعہ سے جست کا برادرہ داخل کیا جاتا ہے اس میں ایک کاگ لگایا گیا ہے۔ تیسرے سو راخ میں ایک اصل لگایا گیا ہے جس کے ساتھ ایک گھنٹہ جوڑا گیا ہے۔

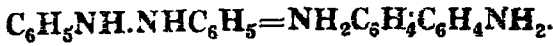
نائیٹرو بنزین (Nitrobenzene) کا وی سوڈے کا محلول اور الکوحل (Alcohol) صراحی میں ڈال دئے جاتے ہیں۔ اور بلانی تیز تیز حرکت میں لائی جاتی ہے جس سے مافیہ بخوبی ہلتے رہتے ہیں۔ اس عمل کی کامیابی کے لئے لازمی ہے کہ ماوے بخوبی آمیختہ کئے جائیں۔ جست کا برادرہ ایک وقت واحد میں ۳-۴ گرام کی مقدار میں فسراخ شیشے کی نلی کے راستہ غلایا جاتا ہے۔ ہر اضافہ کے بعد یہ فراخ نلی کوک سے بند کر دی جاتی ہے۔ آمیزہ جلد ہی گرم ہو جاتا ہے اور آخر الامر اسے لکھا گئے۔ جست کا برادرہ ملانے سے پہلے ہر مرتبہ جھاگ کو نیچے بیٹھنے کا موقع دیا جاتا ہے تاکہ مانع اہل کو باہر نہ نکل جائے یہ عمل عموماً تقریباً ۴ گھنٹہ میں مکمل ہو جاتا ہے جب کہ مانع جس کا رنگ پہلے ایزو بنزین (Azobenzene) کی وجہ سے



شکل ۵۱

گہرا سرخ ہوتا ہے پھر کا زرد ہو جاتا ہے۔ رنگ کا استحان کرنے کے لئے ناچھ کے ذریعہ کچھ مانع نمونہ نکال کر تقطیر کر لینا چاہیئے۔ مزید ۱/۲ گھنٹہ تک ملانا جاری رکھا جاتا ہے۔ ایک لیٹر سرد پانی ملا دیا جاتا ہے جس سے مائیکر ایزو بنزین (Hydrazobenzene) بن گیا جاتا ہے۔ مائیکر ایزو بنزین (Hydrazobenzene) اور جست کے

بنزائیڈین - پسی ہوئی ہائیڈرو بنزین (Hydrazobenzene) کے پانچ گرام ۱۲۵ مکعب سمر ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ (۳ فی صدی) کے ساتھ ملا کر ۲۰-۳۰ پر ہلائے جاتے ہیں پانچ سے نصف گھنٹہ تک میں، شے مکمل طور پر حل ہو جائے گی۔ آخر الامر آمیزہ ۲۵-۵۰ تک گرم کیا جاتا ہے۔ تھوڑا سا پانی ملایا جاتا ہے تاکہ جو کچھ بھی بنزائیڈین ہائیڈروکلورائیڈ (Benzidine-Hydrochloride) موجود ہو وہ دوبارہ حل ہو جائے۔ آمیزہ تب گرم گرم ہی تقطیر کر لیا جاتا ہے۔ سرد ہونے پر محلول میں کاوی سوڈے کا محلول بہ افراط ملانے سے، ہائیڈروکلورائیڈ (Hydrochloride) کے محلول سے بنزائیڈین (Benzidine) ترسیب کی جاتی ہے۔ یہ تقطیر کی جاتی ہے اور دھو کر قلی سے آزاد کر لی جاتی ہے۔ اور ابلتے ہوئے پانی یا ہلکا شے ہوئے الکحل (Alcohol) سے دوبارہ قلمالی جاتی ہے۔ یہ، سوئی کی چمک والی تختیوں میں قلماتی ہے۔ نقطہ اجماع ۱۲۴۔



دیکھو ضمیمہ تیاریاں ۲۹ تا ۵۱۔

تیاری ۵۲

فینیل ہائیڈروکسل امین (Phenylhydroxylamine)



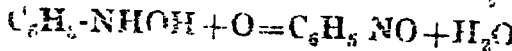
(Phenylhydroxylamine) کے محلول میں فیہلنگ کے کا

محلول ملاؤ اور گرم کرو۔ کیوپرس آکسائیڈ (Cuprous oxide) تریب کیا جاتا ہے۔ ایک اور حصہ میں امونیاکی سلورنائٹریٹ (Ammoniacal silver nitrate) ملاؤ اور گرم کرو۔ چاندی مطروح ہوتی ہے۔

دیکھو غصیہ تیری (Nitrosobenzene) ۴۰ گرام فیہلنگ

ہائیڈروکسل امین (Phenylhydroxylamine) نیلے سر ۶ فی صدی سلفیورک ٹرسٹ میں (۴۰ گرام ۱۰۰ گرام سم پانی میں) حل کرو۔ اور ۲۰ گرام پوٹاشیائی کرومیٹ (Potassium bichromate) کا خوب سرد کیا ہوا محلول ۱۰۰ گرام تک سبب سم پانی پر ڈالو۔ ٹائیٹرو سو

نیزین (Nitrosobenzene) کی زرد قلعیں نیچے بیٹھ جاتی ہیں۔ یہ قلعیں بھاپ کے بخار میں زردی سبز رنگ کے ساتھ کشید ہوتی ہیں۔ نقطہ انجماد ۶۷-۶۸-



نیکیو فیہلنگ (P-Aminophenol) ایک گرام

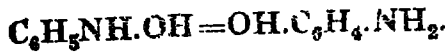
فیہلنگ ہائیڈروکسل امین (Phenylhydroxylamine) ۱۰۰ گرام

سمر مرکز سلفیورک (Sulphuric) ٹرسٹ اور ۱۰ گرام نیچ میں بالتدیج ملاؤ۔ ۱۰۰ گرام سم پانی کے ساتھ بلکاؤ اور اُبالو۔ تھوڑے سے نمونہ کا امتحان پانی کرومیٹ (Bichromate) کے محلول کے

ساتھ کرو تاکہ یہ معلوم ہو جائے کہ آیا بو، نائٹرو نیزین (Nitro Benzene) کی ہے یا کوئینون (Quinone) کی۔ نوخر الذکر حالت

میں تبدیلی مکمل ہو چکی ہے۔ ٹرسٹنی مانع سوڈو نیس سم پانی کاربونیٹ (Sodium bicarbonate) کے ساتھ تبدیلی بنایا جاتا ہے، معمولی

شک کے ساتھ سیر کیا جاتا ہے اور ایٹھر (Ether) کے ساتھ تھلیس کیا جاتا ہے۔ ایٹھر (Ether) کو کشید کرنے سے این۔ امیڈو فینول (n-Amidophenol) قلم جاتا ہے۔ نقطہ الماعت ۱۸۶°۔



تیارى ۵۳

انیلین (ایمینو بنزین۔ فینیل امین)

Aniline (Aminobenzene, Phenylamine)
 $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$

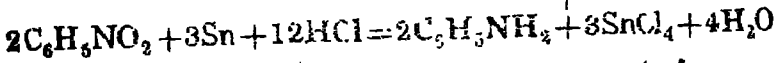
Zinin, Annalen, 1842, 44, 283.

۵. گرام انیلین و بنزین۔
۹. گرام گھٹنہ لہر قلعی۔
۱۰. الکعب سمر مرکزہ ہائڈرو کلورک ترشہ (کنٹافٹ اضافی ۱۱۰)۔
قلعی اور نائٹروسٹرو بنزین (Nitrobenzene)

گول صراحی (۱۲ لیترو) میں داخل کرو اور صراحی کے ساتھ سیدھی انتصابی تقریباً ۲ فنٹ لمبی نلی (بہائی مکثفہ) جوڑ دو۔ آمیزہ کو بن خستہ و چند دقیقوں تک گرم کرو۔ تب صراحی کو الگ کرلو۔ اور مرکب ہائڈرو کلورک (Hydrochloric) ترشہ ایک ایک وقت میں ۵۔۱۰ الکعب سمر کی مقدار میں ملاستے جاؤ اور بار بار ہلاتے جاؤ۔ مائع گرم ہو جانا چاہیئے اور خاموشی کے ساتھ اڑنا چاہیئے۔ لیکن اگر یہ تعامل حد سے زیادہ شدید ہو جائے تو صراحی کو سرد پانی

میں ٹھنڈا کر کے تعامل معتدل بنانا چاہیے۔ $\frac{1}{4}$ - $\frac{3}{4}$ گھنٹہ کے
 اثناء میں تمام کا تمام ترشہ ملایا جا چکنا چاہیے۔ تب صراحی ہوائی
 مکنتفہ کے بغیر بن جنتری پر واپس رکھ دی جاتی ہے۔ اور ایک گھنٹہ یا
 ایک گھنٹہ سے زیادہ مدت تک گرم کی جاتی ہے۔ حتیٰ کہ تحول مکمل ہو چکتی
 ہے۔ اس کی پہچان نائٹرو بنزن (Nitrobenzene) کی بو کی
 غیر موجودگی سے ہوتی ہے۔ سرد ہونے پر صراحی کے مافہ
 ٹھوس ہو کر ایک قلمی مادہ کرسٹینک کلورائیڈ (Stannic chloride)
 اور اینیلین ہائیڈرو کلورائیڈ (Aniline hydrochloride) کا دوہرا
 نمک بن جاتے ہیں۔ گرم گرم ہی میں (۱۰۰ مکعب سم) پانی
 اور کاوی سوڈے کا طاقتور محلول (۴۰۰ گرام ۲۰۰ مکعب سم پانی میں)
 ملائے جاتے ہیں۔ حتیٰ کرسٹینک کلورائیڈ (Stannic chloride)
 جو پہلے ترسب ہو جاتا ہے تقریباً تمام کا تمام دوبارہ حل ہو جاتا ہے اور مائع
 ہذا کا تعامل، طاقتور قنوی ہو جاتا ہے۔ اگر کاوی سوڈے کا محلول
 ملائے کے دوران میں یہ آمیزہ آہستہ آہستہ تو اسے ٹھنڈا کرنا چاہیے۔
 اینیلین (Aniline) جو سیاہی پائل رنگ کے تیل کی شکل میں
 جدا ہو جاتی ہے بھاپ میں کشیدہ کی باقی بہت۔ آہستہ آہستہ شکل میں
 میں صفحہ (۱۰۰) پر رکھ دیا گیا ہے۔ اینیلین (Aniline) والی
 صراحی بالوجتر پر نرم گرم کی جاتی ہے اور اس میں مین کی بوتل سے
 بھاپ گزاری جاتی ہے۔ قہین مصلحت ہے کہ بھاپ داخل
 کرنے سے پہلے اینیلین (Aniline) کا یہ آمیزہ بن جنتری پر گرم کیا
 جائے۔ نہیں تو پانی کی ایک بڑی مقدار صراحی میں بہت ہو جاتی
 ہے۔ کشیدہ ہونے پر اینیلین (Aniline) اور پانی قابلہ میں جمع ہو
 جاتے ہیں۔ قبل الذکر ہے رنگ تیل کی شکل میں ہوتا ہے۔
 کشیدہ جب اوپر آتے ہوئے دودھیا ہونے کے بجائے شفاف
 معلوم ہوتا ہے تو کشیدہ بند کر دی جاتی ہے۔ روغن کشیدہ سے

اس طرح تخلیص کیا جاتا ہے کہ پائے کو قیف فارق میں کلوروفارم (Chloroform) کی چھوٹی چھوٹی مقداروں (۳۰ مکعب سمر) کے ساتھ ملا کر تین بار خوب ہلایا جاتا ہے۔ کلوروفارم (Chloroform) کے محلول کو حتی الامکان پانی سے جدا کر کے تھوڑا سا ٹھوس پوٹاشیم کاربونیٹ (Potassium carbonate) اس میں ملا کر مزید ترنابیدہ بنایا جاتا ہے۔ شفاف مانع کشیدی مہرچی میں مختار لیا جاتا ہے۔ صراحی تھوڑے سے کلوروفارم (Chloroform) کے ساتھ گھنگال لی جاتی ہے۔ اور کلوروفارم (Chloroform) کشید کے ذریعہ سے خارج کر دیا جاتا ہے۔ حتیٰ کہ بیش ۱۰۰ تک پہنچ جاتی ہے جب کہ قابل بدل دیا جاتا ہے۔ اینیلین (Aniline) ۱۸۲-۱۸۳ پر کشید ہوتی ہے۔ اور اس کا رنگ عموماً خفیف، سائبری (زر دنی مال) ہوتا ہے۔ محاصل قریباً ۳۰ گرام۔



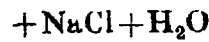
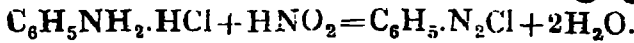
خواص — بے رنگ، اعلیٰ درجہ کا انعطافی مانع، جو رنگ میں جلد ہی سیاہی مال ہو جاتا ہے۔ نقطہ جوش ۱۸۳- کثافت اضافی ۵.۹ پڑ ۱۶۰۲۶۵۔

تعاملات - ۱۔ اس روغن کا ایک قطرہ رنگ کٹ سفوف یا سوڈیئم ہائیپوکلورائیٹ (Sodium Hypochlorite) کے محلول میں ملاؤ۔ غایت درجہ بنفشی رنگینی پیدا ہوتی ہے جو بالتدريج ماند ہو جاتی ہے۔

۲۔ اس روغن کا ایک قطرہ کلوروفارم (Chloroform) کے چند قطروں اور تقریباً ایک مکعب سمر الکوہولک (Alcoholic) پڑائش کے ساتھ دُھماک طاقچہ میں گرم کرو۔ فینیل پیرین (Phenyl Carbamne) بن جاتا ہے جس کی بونا قابل برداشت ہوتی ہے۔ [ابتدائی امینز (Amines) والاہوف مان (Hofmann) کا قائل]

۳۔ برتن میں اینیلین (Aniline) کے ایک قطرے کے ساتھ مرکب سلفیورک (Sulphuric) ترستہ کے چند قطرے ملاؤ اور شیشے کی سلاخ سے ہلاؤ۔ تب پوٹاشیم بائی کرومیٹ (Potassium bichromate) کے محلول کے چند قطرے ملاؤ۔ نہایت نیلا رنگ حاصل ہوتا ہے۔

۴۔ اینیلین (Aniline) کے چند قطرے مکعب سبر ہلکائے ہوئے ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترستہ میں ملاؤ۔ ٹوٹی کے نیچے ٹھنڈا کرو۔ اور سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium nitrite) کے محلول کے چند قطرے اس میں ملاؤ۔ تب آدھا گرام فینول (Phenol) کاوی سوڈے کے چند مکعب سبر محلول میں حل کرو اور اس میں بھوڑا سا تند کرڈالا محلول ڈال دو۔ سوڈیم ہائیڈروکسی ایزونیزین (Sodium Hydroxyazobenzene) کا نارنجی محلول بن جاتا ہے (دیکھو تعامل ۶ صفحہ ۲۹۶)۔

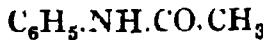


دیکھو ضمیمہ صفحہ تیاری ۵۳۔

تیاری ۵۴

ایسٹ اسیٹائڈ (فینل ایسٹ اسیٹائڈ)

Aectanilide (Phenylacetamide)



G. Williams, Trans Chem. Soc., 1864, 2, 106.

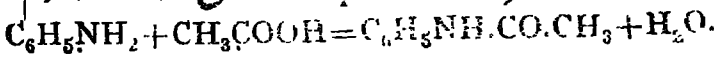
۲۵ گرام انیلین (Aniline) (تازہ کشید کی ہوئی)۔

۳ مکعب سمر فیوا ایسیٹک (Acetic) ٹرٹش۔

۲۵ مکعب سمر (۲۵ مکعب سمر) میں ڈال کر جس کے ساتھ ہوائی گھٹنے لگا ہوا کسٹن (۱۰۰ گھنٹوں) تک آہستہ آہستہ جوش دو۔ چونکہ سمر ہوئے پر یہ ذریعہ ٹھوس ہو جاتا ہے اس لئے یہ گرم کیم ہی ٹھنڈے پانی (۱۰۰ مکعب سمر) کے طاس میں فوراً ڈال دیا جاتا ہے۔ بعد ازاں یہ تقطیر کیا جاتا ہے اور سرد پانی سے دھویا جاتا ہے۔ ایسیٹ انیلائیڈ (Acetanilide)۔

بہترین طو پر گرم پانی سے قلمایا جاتا ہے۔ مگر اس میں یہ بہت حل پذیر نہیں ہے۔ مرطوب ایسیٹ انیلائیڈ (Acetanilide)۔

کو بڑے طاس میں رکھ دو اور تقریباً ایک لیٹر ابلتا ہوا پانی بالتدريج ملا دو۔ اگر یہ شے ابالے پر تمام کی تمام حل نہ ہو جائے تو روح شراب کی تھوڑی سی مقدار اس کو حل کر دیں۔ کال نالیدار تقطیری کاغذ یا گرم پانی کے قتب (سفرۃ) میں سے تقطیر کرو۔ اور قلمائے کے سنے احوال کو دیکھو۔ اگر وہ۔ اگر حاصل سیاہی مائل رنگ کا ہو تو یہ مثل سابق دوبارہ حل کیا جاتا ہے اور آدھے گھنٹہ تک تھوڑے سے میوانی کوئلہ (۵-۱۰ گرام) کے ساتھ گرم کر کے تقطیر کر لیا جاتا ہے۔ حاصل ۳۰-۳۵ گرام۔



خواص ————— معین تختیاں۔ نقطہ اامت ۱۱۳۔

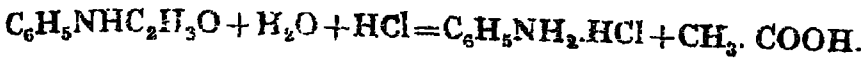
نقطہ جوش ۲۹۵۔

تعمیل ————— تقریباً ۵۰ گرام ایسیٹ انیلائیڈ

استحانی ملی میں داخل کرو۔ اور ۳ مکعب سمر مرکز ہائیڈروکلورک

(Hydrochloric) ٹرٹش ملاؤ۔ ایک دقیقہ تک ابالو۔ پانی کے

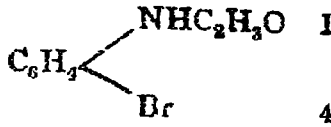
ساتھ ہلکا نے ہر شفاف محلول حاصل ہوتا ہے۔



دیکھو ضمیمہ تیاریاں ۵۵۲۵۴۔

تیاری ۵۵

پنی۔ بروم ایسیٹ اینیلائیڈ (P. Bromacetanilide)



Remmers, Ber., 1874, 7, 346.

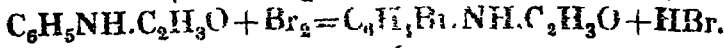
۵ گرام ایسیٹ اینیلائیڈ۔

۲۵ گمب سمر بریفیل ایسیٹک ٹریشہ۔

۴ گرام برومین۔

مُحراجی (۱/۴ لیٹر) میں ڈال کر ایسیٹ اینیلائیڈ (Acetanilide) کو ایسیٹک (Acetic) ٹریشہ میں حل کرو۔ اور اپنے حجم سے تقریباً دو گنے بریفیل ایسیٹک (Acetic) ٹریشہ میں حل کی ہوئی برومین (Bromine) بالتدریج اس میں ملاؤ اور خوب ہلاؤ۔ جب برومین (Bromine) ملائی جا چکے تو آمیزہ کو ۱/۲ گھنٹہ تک کھڑا رہنے دو۔ اور پھر اسے ۲۰۰ گمب سمر بریفیل میں ڈال دو اور پانی کے ساتھ کھنگال آؤ۔ قافی رسوب کو پیمپ پر تقطیر کرو۔ اور پانی کے ساتھ تین یا چار مرتبہ دعو ڈالو۔ اس کو خوب دباؤ اور پھرنے دو۔ عرطوبہ شیشہ کو (تقریباً ۶۰ گمب سمر) روح شراب میں حل کرو۔ اور قلماسنے کے لئے ایک گلاس میں ڈال دو۔

قلموں کو تقطیر کرو۔ سموٹری سی ہلکائی ہوئی رُوح شرب کی ساتھ دھو ڈالو۔
اور تقطیری کاغذ پر ششکب کرو۔ محاصل ۶-۷ گرام۔



خواص — بے رنگ سُونیاں۔ نقطہ انجمت ۱۶۵ — ۱۶۶۔
مُرکمز ہائڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کے ساتھ آب پاشیدہ
(Hydrolysis) کرنے سے پی. بروم اینیلین (p-Bromaniline)
بن جاتی ہے (دیکھو ایسیٹ اینیلائیڈ (Acetanilide) کا مذکورہ بالا
تفاعل)۔

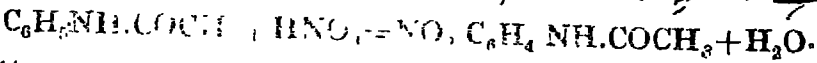
تیاری ۵۶

پی۔ نائٹرو اینیلین (P-Nitraniline)

Bender and Erdmann, *Chemische Präparatenkunde*, Vol. ii.
P 438.

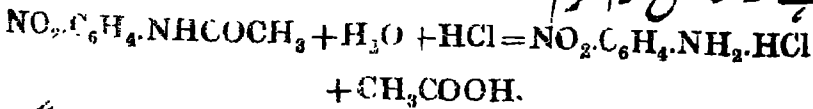
۲۵ گرام ایسیٹ اینیلائیڈ —
۲۵ گرام ہائڈروکلورک ترشہ (دہریلا) —
۵ گرام سوڈیم سلفیورک، ترشہ —
۱۰ گرام سرخ آئرن ہائیڈروکسائیڈ، ترشہ کثافت اضافی (۱۶۵)۔
ایسیٹ اینیلائیڈ (Acetanilide) - امیشک (Acetic) ترشہ،
اور سلفیورک (Sulphuric) ترشہ تین ہلانی سسکے ذریعہ سے آمیختہ
کئے جاتے اور انجمادی آمینو دیر، سرد سے جاتے ہیں۔ تب دھاندار
ہائڈروکسائیڈ (Nitric) ترشہ پیچیدار فرما سکے راستہ بالتدریج ایسی رفتار کے

ساتھ ملایا جاتا ہے کہ تپش ۲۰ سے بڑھنے نہیں پائی۔ بعد ازاں جب کہ ترشہ ملایا جا چکنا ہے، آمیزہ ایک گھنٹہ تک ہلایا جاتا ہے اور پھر پر ڈال دیا جاتا ہے۔ محاصل تب پانی سے ہلکا یا جاتا ہے، کچھ عرصہ تک کھڑا رہنے دیا جاتا ہے، تقطیر کیا جاتا ہے، دھویا جاتا ہے اور مسامار طشتری پر خشک کیا جاتا ہے۔ ہلکائے ہوئے الکوحل (Alcohol) سے یہ دوبارہ قلایا جاسکتا ہے۔ مگر یہ عموماً مزید برتاؤ کے لئے کافی خالص ہوتا ہے۔ محاصل تقریباً ۵۰ فی صدی ہے۔ باقی ۲۰ فی صدی آرمہ مرکب ہے اور محلولی حالت میں رہتا ہے۔ نقطہ اجماع ۲۰۷۔



پی۔ نائٹروسیٹ اینیلائیڈ (p. Nitrobenzamide) یا تو اس کے وزن سے ۱/۲ گنا مرکوز ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کے ساتھ اُبالا جاتا ہے یا بن بنتر پر اپنے وزن سے دو گنے سلفورک (Sulphuric) ترشہ اور پانی کے مساوی حجموں سے ساتھ گرم کیا جاتا ہے حتیٰ کہ پانی کے ساتھ ہلکائے بہ مانع شفاف رہے۔ پی۔ نائٹروسیٹ اینیلین (p. Nitrobenziline) جو اب اس

مانع میں ہائیڈروکلورائیڈ (Hydrochloride) یا سلفائیڈ (Sulphate) کی شکل میں موجود ہوتی ہے پانی سے ساتھ ہلکائی پائی ہے اور کاوی سوڈا یا امونیا (Ammonia) بہ افرام اس میں ڈالنے کے یہ ترسیب ہو جاتی ہے۔ جب یہ سرد ہو جاتی ہے تو زرد قلعی رسوب تقطیر کیا جاتا ہے، دھویا جاتا ہے اور گرم پانی سے دوبارہ قلایا جاتا ہے۔ محاصل ۲۵ گرام۔

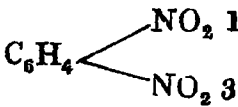


خواص — زرد سوئیاں۔ نقطہ اجماع ۲۰۷۔ گرم

پانی میں حل پذیر، الکوہل میں بہت ہی حل پذیر۔

تیاری ۵۔

ایم۔ ڈائی نائیٹرو بنزین



m-Dinitrobenzene.

Deville, *Ann. Chim. Phys*, 1841 (3), 3, 187;

Hofmann, *Muspratt, Annalen*, 1846, 57, 214.

۳۰ گرام نائیٹرو بنزین۔

۳۵ گرام (۲۴ مکعب سمر) و خاندار نائیٹرک (Nitric)

ترشہ (کثافت اضافی ۱.۵)۔

۳۵ گرام (۲۰ مکعب سمر) مر تکز سلفیورک ترشہ۔

ترشے ۵ مکعب سمر گنجائش کی صراحی میں ڈال کر

آئینہ کئے جاتے ہیں اور نائیٹرو بنزین (Nitrobenzene)

ایک ایک وقت میں ۵-۱۰ مکعب سمر کے حصوں میں

ڈالی جاتی ہے۔ حرارت پیدا ہوتی ہے اور مادہ کا رنگ

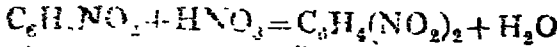
کسی قدر گہرا ہو جاتا ہے۔ جب نائیٹرو بنزین (Nitrobenzene)

ڈالی جا چکتی ہے تو صراحی پن جنٹریر تھوڑی دیر تک گرم کی

جاتی ہے۔ مائع کے چند قطرے، تب پانی کی استحانی ملی میں

ڈال دیے جاتے ہیں۔ اگر تعال کمل ہو چکا ہو تو نائیٹرو بنزین

(Nitrobenzene) پھلے زرد رنگ کی سخت نکلیا کی شکل میں الگ ہو جانی چاہیے۔ اگر یہ نیم جامد ہو تو گرم کرنا جاری رکھنا چاہیے۔ تب صراحی کے مینہ گرم گرم ہی پانی کی ایک بڑی مقدار میں ڈال دے جائیں۔ ڈائی نایٹرو بنزین (Di-nitrobenzene) جو جدا ہوتی ہے پپ پر تقطیر کر کے پانی کے ساتھ خوب دھوئی جاتی ہے اور پھر خشک کر لی جاتی ہے۔ محاصل تقریباً تقری ہوتا ہے۔ اس کے چند گرام روح شراب سے دوبارہ قلما لئے جائیں۔ باقی محاصل مزید خالص کیے بغیر ہی آئندہ تیاری میں استعمال کیا جاسکتا ہے۔



خواص — بے رنگ بھی سوئیاں۔ نقطہ اباحت ۵۰-۹۰-
نقطہ جوش ۲۹۰- دیکھو نیمہ تیاریاں ۵۸ تا ۵۷۔

تیاری ۵۸



Hofmann, Muspratt, *Annalen*, 1846, 57, 217

(m. D. Nitrobenzene) ۲۵ گرام۔ ایم۔ ڈائی نایٹرو بنزین

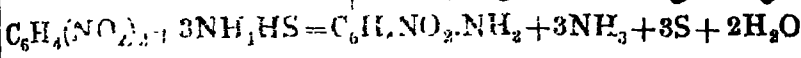
۵۷ گرام (۹۵ مکعب سمر) روح شراب۔

۱۲ گرام (۱۳ مکعب سمر) مرکب آمونیا۔

پسی ہوئی ڈائی نایٹرو بنزین (Dinitrobenzene) روح شراب۔

اور امونیا (Ammonia) کو صراحی (۱ لیٹر) میں ڈال کر آمینختہ کئے جاتے ہیں اور تولے جاتے ہیں۔ پانی میں سے گزار کر دھویا ہوا ہائیڈروجن سلفائیڈ (Hydrogen Sulphide) اس سیاہی آئل سے لئی نامادہ میں گزارا جاتا ہے جو وقتاً فوقتاً ہلایا جاتا ہے ڈائی نیٹرو بنزین (Dinitrobenzene) آہستہ آہستہ غلے ہوئی جاتی ہے اور ساتھ ہی قلمانی ہوئی گندک کی برتیں مطروح ہوتی ہیں۔ جب گیس ایک گھنٹہ تک گزر چکتی ہے تو صراحی الگ کر لی جاتی ہے اور چند دقیقوں تک برن ہنتر گرم کی جاتی ہے۔ سرد ہونے کے بعد یہ آئل پھر ہائیڈروجن سلفائیڈ (Hydrogen Sulphide) کے ساتھ سیر کیا جاتا ہے۔ اور پھر حسبہ پانچ پانی ہنتر پر گرم کیا جاتا ہے۔ جب گیس کی مسلسل رو پورے دو گھنٹوں تک گزر چکتی ہے تو غلے مکمل ہو جاتا ہے۔ اب اس آئل میں پانی ملایا جاتا ہے حتیٰ کہ کوئی مزید شے ترسیب نہیں ہوتی ہے۔ آمیزہ پمپ پر تقطیر کر کے تھوڑے سے پانی سے دھویا جاتا ہے۔ ٹھوس تغل صراحی میں ڈال دیا جاتا ہے اور گرم گرم ہلکائے ہوئے ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کی تھوڑی تھوڑی مقدار سیاہ اور دیگر سے ملا کر ہلایا جاتا ہے۔ اس کے بعد آئل نختہ لیا جاتا ہے اور ابتدائی تقطیری آلہ میں سے تقطیر کر لیا جاتا ہے۔ (Nitraniline) تو حل ہو جاتی ہے مگر گندک پیچھے رو جاتی ہے۔ جب کوئی مزید نائٹرو امینیلین (Nitraniline) تغلیب نہیں ہوتی اور اس کی شناخت یہ ہے کہ ترشہ محلول کے ایک حصہ میں جب امونیا (Ammonia) بافراط ملایا جاتا ہے تو کوئی رسوب نہیں بنتا ہے (تو یہ ترشہ محلول قدرے مہرگز بنا لیا جاتا ہے) شہڈا کرنا جاتا ہے اور مہرگز امونیا (Ammonia) اس میں ملایا جاتا ہے۔ ایم ہائیڈرو امینیلین (m. Nitraniline) ترسیب ہو جاتی ہے۔ جب ٹھنڈی ہو جاتی ہے

تو تقطیر کر لی جاتی ہے اور اُبلتے ہوئے پانی سے دوبارہ قدامت کر
خالص کر لی جاتی ہے۔ نائٹرو اینیلین (Nitraniline) سے حاصل
شدہ مقطرین جستر پر مرکوز بنایا جاسکتا ہے اور مزید قلیل مقدار حاصل
کی جاسکتی ہے۔ محاصل قریباً ۱۵ گرام۔



خواص ————— زرد سوئیاں۔ نقطہ انحطاط ۱۱۳°۔
نقطہ جوش ۲۸۵°۔ قلعی اور ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) تریش کے
ساتھ ایم۔ فینیلین ڈائی ایمین (m. Phen. Diamine)
 $C_6H_4(NH_2)_2$ بن جاتی ہے۔

ایم فینیلین ڈائی امین (m. Phenyl Diamine)

۳۰ گرام سٹینس کلورائیڈ (Stannous chloride) $(SnCl_2 + 2HCl)$

۵۰ مکعب سمر مرکوز ہائیڈروکلورک تریش میں ۱۰۰ گرام (۱ لیٹر) میں ڈال کر
حل کرو اور ۵ گرام ایم۔ نائٹرو اینیلین بالتدريج اس میں ملاؤ۔ آمیزہ کو
بن جستر پر گرم کرو حتیٰ کہ پانی کے ماسے پر کوئی ردہ نہ رہے۔ پانی کے ساتھ
(۱/۲ گھنٹہ)۔ اس کے بعد مائع ۵۰ مکعب سمر پانی کے ساتھ

ہلکایا جاتا ہے تقریباً جوش تک گرم کیا جاتا ہے اور ہائیڈروجن سلفائیڈ

کی دوا اس میں گزاری جاتی ہے۔ حتیٰ کہ تیار تھائی سلفائیڈ (Sulphur)

کی شکل میں ترسیب ہو جاتی ہے۔ اس کے بعد مائع اس دوا کو مد نظر

رکھ کر وقتاً فوقتاً تھوڑی سی مقدار تقطیر کرتے رہتے ہیں اور ہائیڈروجن

سلفائیڈ اس میں گزاد کر اس کا احتمال کرنا چاہیے۔ رسوب بے

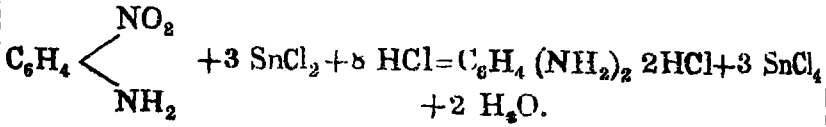
بیٹھ جانے کے لئے رات بھر چھوڑا جاتا ہے۔ شفاف مائع ہٹا کر

لیا جاتا ہے اور نقل پیمپ پر دوسرے تقطیری آلہ میں سے تقطیر

کیا جاتا ہے۔ شفاف مقطرین جستر پر مرکوز کیا جاتا ہے۔ حتیٰ کہ

قلماؤ شروع ہو جاتا ہے۔ پھر یہ سرد ہونے دیا جاسکتا ہے

فینیلین ڈائی امین (Phenylenediamine) کے
ہائیڈروکلورائیڈ (Hydrochloride) کی قلمیں الگ ہو جاتی
ہیں اور تقطیر کی جاتی ہیں۔ اتم القلم کو مرکب کرنے سے مزید مقدار
حاصل کی جاسکتی ہے۔ محاصل ۵۶ گرام۔



تعالص ————— چند قلمیں پانی میں حل کرو۔
ہلکائے ہوئے ہائیڈروکلورک ٹرشے کے ساتھ ٹرشاؤ۔ اور سوڈیم
نایٹرائٹ (Sodium Nitrite) کے محلول کا ایک قطرہ
مادہ۔ گہرا بھورا محلول (بسمارک بھورا) حاصل ہوتا ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاریاں ۵۸ تا ۵۹۔

تیاری ۵۹

ڈائی میتھل اینیلین $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}(\text{CH}_3)_2$ (Dimethylaniline)

Poirrier, Chappat, *Jahresb.*, 1866, p. 903.

۲۰ گرام اینیلین ہائیڈروکلورائیڈ
۱۵ گرام اینیلین (Aniline)۔

۲۲ گرام میتھل الکوہل۔

انیلین ہائیڈروکلورائیڈ یوں تیار کیا جاتا ہے (ایک گلاس میں ۲۰ گرام) (Aniline) کے ساتھ فریکو ہائیڈروکلورک

ٹرسٹ باتدیج ملایا جاتا ہے حتیٰ کہ جب اس کا ایک قطرہ تقطیری کاغذ کے ایک ایسے ٹکڑے پر ڈالا جائے جو میتھل (Methyl)

بنفشہ رنگ کے ساتھ رنگا گیا ہو تو کانڈ کا رنگ سبز ہو جاتا ہے۔ مائع جلد سرد کر کے ملایا جاتا ہے تاکہ چھوٹی چھوٹی قلمیں پیدا ہو جائیں۔

تب یہ تقطیر کیا جاتا ہے۔ خوب دبا یا جاتا ہے، اور سادہ طشتری پر خشک کیا جاتا ہے خشک ہائیڈروکلورائیڈ (Hydrochloride)

ایک سرے پر بند مونی دیوار والی تلی میں ڈنڈا جاتا ہے۔ (Aniline) اور میتھل الکوہل ملے جاتے ہیں تلی تب

معمولی طور پر بند کر دی جاتی ہے۔ اور تلی جھٹی میں دو گھنٹوں تک بالستدیج ۱۵۰ تک گرم کی جاتی ہے۔ اور بعد ازاں درجہ

گھنٹوں تک ۱۰۰ - ۲۰۰ تک گرم کی جاتی ہے۔ تلی کے مافیہ دو تہوں میں منقسم ہو جاتے ہیں۔ پچھلی تہ اساس ہڈا کے ہائیڈرو

کلورائیڈ اور پانی پر مشتمل ہوتی ہے اور باقی تہ آزاد اساسوں پر۔ تمام کے تمام مافیہ کلاں قینف فارق میں ڈال دیے جاتے ہیں

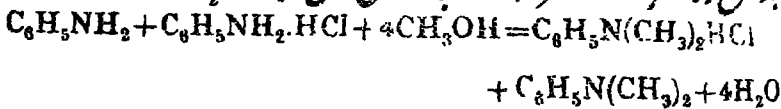
اور کاوی سوڈا پر افراط ملایا جاتا ہے۔ بخورزا سا ایٹھر (Ether) ملانے سے یہ اساس زیادہ تریزی کے ساتھ جدا ہو جاتے ہیں۔

اوپر کی تہ الگ کر لی جاتی ہے۔ اور پچھی تہ کا آبی حصہ دو دفعہ ایٹھر (Ether) کی چھوٹی چھوٹی مقداروں کے ساتھ ملا کر ملایا

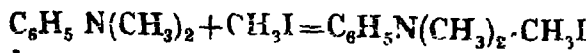
جاتا ہے۔ یہ ایٹھری (Ether) محلول شحوص کاوی پڑاش کے اوپر نابیدہ بنایا جاتا ہے۔ پھر مائع تقطیر کر لیا جاتا ہے۔

اور ایٹھر (Ether) بنی جنم پر خارج کر دیا جاتا ہے۔ اب ۲۵ گرام ایسیٹک نابیدہ (Acetic anhydride) کے ساتھ

اسی صراحی میں ڈالا جاتا ہے، صراحی کا بھلی بازو ڈاٹ سے بند کر دیا جاتا ہے اور انتصابی رجعی مکشفہ لگا کرائع ہذا ایک گھنٹہ تک اُبالا جاتا ہے۔ مافیہ تب کشید کیے جاتے ہیں۔ غیر تبدیل شدہ ایسیٹک نابیدہ (Acetic anhydride) ۱۳۔۵۰ آپر پرواز کر جاتا ہے۔ اس کے بعد تپش بڑھ جاتی ہے اور وہ حصہ جو ۱۴۰۔۲۰۰ پر اُبلتا ہے علیحدہ جمع کیا جاتا ہے۔ جب اس بلند تر تپش پر پہنچ چکے تو قرین مصلحت ہے کہ مکشفہ کا صرف نیچے کا نصف حصہ پانی سے بھرا رکھا جائے۔ کشیدہ کا رنگ چمکدار عنبی ہوتا ہے۔ محاصل ۲۰ گرام۔ صراحی میں کا نقل ایسیٹ اینیلائیڈ (Acetanilide) اور میتھل ایسیٹ اینیلائیڈ (Methyl acetanilide) برشتل ہوتا ہے اور سرد ہونے پر ٹھوس بن جاتا ہے۔



خواص — بے رنگ، مانع نقطہ جوش ۱۹۲۔ کثافت اضافی ۲۰ پر ۰.۹۵۷۔
تفاعل — میتھل آئیوڈائیڈ (Methyl iodide) کے مساوی حجم کے ساتھ ملا کر گرم کر و قلعی راہی امونیم آئیوڈائیڈ (Ammonium iodide) بن جائیگا۔

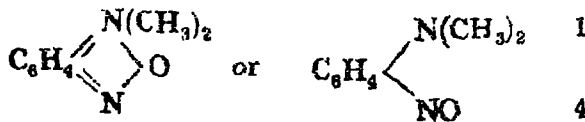


دیکھو ضمیمہ تیاری ۵۹

تیاری ۶۰

ہنی۔ نائٹروسو ڈائی میتھل اینیلین

(p-Nitrosodimethylaniline)

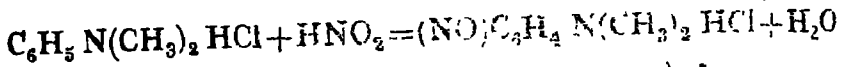


Baeyer, *Caro. Ber.*, 1874, 7, 810 and 9 ;

Meldola, *Trans. Chem. Soc.*, 1881, 39, 37.

۲۰ گرام ڈائی میتھل اینیلین
 ۲۵ گرام (۴۵ مکعب سم) مرکوز ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ٹرٹھ
 ۱۰۰ مکعب سم پانی کے ساتھ ہلکایا ہوا۔
 ۱۲ گرام سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium Nitrite) (۴۰ مکعب سم پانی میں)
 ڈائی میتھل اینیلین (Dimethylaniline) ایک گلاس کے
 اندر ہلکائے ہوئے ہائیڈروکلورک ٹرٹھ میں حل کیا جاتا ہے اور
 انجمادی آمیزہ میں سرد کیا جاتا ہے۔ تب سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium
 Nitrite) کو پانی کی بخورنی سی مقدار میں حل کر کے اُس میں آہستہ
 آہستہ ڈالا جاتا ہے اور اسے اکثر دفعہ ہلایا جاتا ہے۔ سوڈیم نائٹرائٹ ڈائی میتھل
 اینیلین (Nitrosodimethylaniline) کے ہائیڈروکلورائڈ
 کی غلظت کی چھوٹی چھوٹی زرد مٹونوں کی شکل میں، جلد شروع ہو جاتی ہے۔
 اور بائیں بالندہ بیج کا زنگ قلمی رسوب سے بھر جاتا ہے۔ جب تھوڑی
 سی مدت (آدھ گھنٹہ) کھڑا رہنے کے بعد قلموں کی مقدار میں کوئی مزید
 اضافہ مشاہدہ نہیں ہوتا تو اسے پیپ پر تقطیر کیا جاتا ہے اور روح شراب
 کے ساتھ جس میں ایک یا دو مکعب سم مرکوز ہائیڈروکلورک ٹرٹھ ملا یا گیا
 ہو دھویا جاتا ہے۔ بعد ازاں ایک یا دو دفعہ روح شراب کے ساتھ
 دھویا جاتا ہے، پھر ڈالا جاتا ہے اور مسامدار نشتر پر دبا یا جاتا ہے۔
 محاصل کی مقدار تقریباً نظری ہے۔ اس کو دوبارہ اس طرح قلمائے جاسکتے ہیں
 کہ اس میں گرم پانی کی چھوٹی چھوٹی مقداریں مڑی جائیں حتیٰ کہ نمک
 محض حل ہو جائے۔ تب یہ سرد ہونے کے لئے ایک طرف رکھ دیا جاتا ہے۔
 اگر آزاد اساس تیار کرنا ہو تو دوبارہ قلمایا غیر ضروری ہے۔ دس گرام
 ہائیڈروکلورائڈ صراحی میں ڈال کر پانی کے ساتھ آمختہ کر کے ایک لی
 بنالی جاتی ہے۔ اور سردی کی حالت میں ہی اس میں کاوی سوڈا

ملا دیا جاتا ہے حتیٰ کہ لٹھی قلعوی ہو جائے۔ تنک کا زرد رنگ، آزاد اساس کے سبز رنگ میں بدل جاتا ہے۔ اس سبز رسوب کو حل کرنے کے لئے کافی ایٹھر ملایا جاتا ہے۔ یہ ایٹھری (Ethereal) محلول احتیاط سے قیض فارقی کے ذریعہ جدا کر لیا جاتا ہے اور پھر ایٹھر کا زیادہ تر حصہ کفید کے ذریعہ خارج کر دیا جاتا ہے۔ باقی مائع کو گلاس میں ڈال کر قلمانی کے لئے ایک طرف رکھ دیا جاتا ہے۔ ایٹھر کے تجزیر ہو جانے پر اساس ہذا چمکیلی سبزیتی دار قلموں کی شکل میں باقی رہ جاتا ہے۔

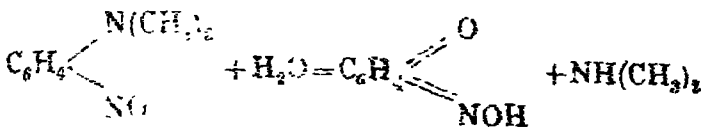


نچلی اجلیں ——— بڑی بڑی سبزیتی دار قلمیں۔ نقطہ اماعت ۸۰°
تعاملات ——— ۱۔ پتھ قلمیں ہلکائے ہوئے ہائیڈروکلورک
ترشہ میں حل کرو اور تھوڑا سا جست کا بڑادہ ملا دو۔ ڈائی میتھیل
پی۔ فینیلین ڈائی امین (Dimethyl p. Phenylenediamine)
(CH₃)₂N. C₆H₄. NH₂ کے بری جانے سے محلول بے رنگ ہو جاتا ہے۔
۲۔ چند قلموں کو زرد، سوڈیم سلفائیڈ کے محلول کے ساتھ ملا کر چند
دقیقوں تک گرم کرو۔ ہائیڈروکلورک ترشہ کے ساتھ ترشاؤ۔ اور
بالآخر تھوڑا سا فیک کلورائیڈ ملا دو۔ میتھیلین (Methylene) نیلا رنگ
بن جانے سے گہری نیلی رنگینی پیدا ہو جاتی ہے۔

۳۔ ۶ گرام کاوی سوڈا، ۲۰ گرام کعب سرپانی میں حل کرو۔
اور ابلنے تک گرم کرو۔ ۵ گرام ہائیڈرو سوڈائی میتھیل اینیلین (Nitrosodi-
methylaniline) کا ہائیڈروکلورائیڈ لے کر، بالتدریج اس میں

ملا دو۔ ہر بار اضافہ سے نیلے آزاد اساس جو روغنی قطروں کی شکل
میں جدا ہوتی ہے حل ہونے دیجائی ہے۔ آبلنا جاری رکھا جاتا ہے، حتیٰ کہ
مائل کا سیاہی مائل سبز رنگ سرخی مائل زرد رنگ میں بدل جاتا
ہے۔ ڈائی میتھیل اینیلین (Dimethylaniline) پیدا ہوتی ہے

اور اپنی بو سے بر آسانی پہچانی جاتی ہے۔ موز بوسیدہ کے بعد رائے کو صاف
میں ٹر شاؤ اور اسٹمر کے ساتھ تخلیق کر۔ کپڑے کے ذریعے سے (پتھر کے
خارج کر دینے پر نائیٹروسوفینول (کوئینون انساٹیم) (Nitrosophenol)
(Quinoneoximu) سیاہی آتی ہے۔ کپڑے کی شکل میں
پیچھے رہ جاتا ہے، جن کو خالص کرنا مشکل ہے۔



کسی نائٹروسو (Nitroso) مرکب کی موجودگی کی اس طرح
شناخت ہوسکتی ہے :- نائٹروسوفینول (Nitrosophenol)
کی خفیف سی مقدار اور فینول (Phenol) کی چند ہونے کو اکٹھا
پگھلاؤ۔ تقریباً ۲ کعب سمر مرکز سلفیورک ٹرسٹہ درجہ اور بہت ہی آہستہ
آہستہ گرم کرو۔ ایک نیلا محلول حاصل ہوتا ہے، جو پانی کے ساتھ
ہلکانے سے سرخ ہو جاتا ہے۔ اور قوی طارنے سے پتھر نیلا ہو جاتا
ہے۔ لیبرمان کا نائٹروسو (Nitroso) قائل و نیویو قائل
صفحہ ۱۳۹ پر دیکھو ہمیشہ تیاری ۶۰۔

تیاری ۶۱

تھائیو کاربونیل ایڈ (ڈائی فینیل تھائیو یوریا)

Thiocarbanilide (Diphenylthiourea)



Hofmann, *Annalen*, 1849, 70, 142.

۳ گرام اینیلین۔

۳ گرام کاربن بائی سلفائیڈ۔

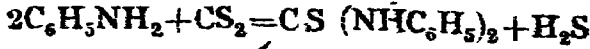
۳ گرام مطلق الکوحل

اینیلین (Aniline) کاربن بائی سلفائیڈ (Carbon bisulphide)

اور الکوحل (Alcohol) گول صراحی ۱ لیٹر میں ڈال دئے جاتے ہیں۔ اور انتصابی رجمی مکشفہ لگا کر ایک دن (۲۴ گھنٹوں) تک بن جنتر گرم کئے جاتے ہیں۔ چونکہ ہائیڈروجن سلفائیڈ (Hydrogensulphide) پیدا ہوتی ہے، لہذا یا تو عمل ہذا دھان خانہ میں کیا جانا چاہیے یا ایک نکاس نلی، مکشفہ کی نلی کی جوٹی سے جوڑ دینی چاہیے جو سوڈا لائیم (Soda-lime) میں ڈوب رہی ہو۔ کچھ دیر کے بعد صراحی کے مافہ مٹھوس بن جاتے ہیں۔ جب تعامل مکمل ہو جاتا ہے تو مکشفہ الٹا کر موضوعی حالت میں لایا جاتا ہے اور جوڑا کاربن بائی سلفائیڈ (Carbon bisulphide) اور الکوحل (Alcohol) بیچ رہتے ہیں، بن جنتر پر کشید کر کے خارج کر دیئے جاتے ہیں۔ نفل بہت ہی تیز ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کے ساتھ دھو کر تقطیری آلہ میں ڈال دیا جاتا ہے۔ تاکہ اگر کچھ نا تبدیل شدہ اینیلین (Aniline) موجود ہو تو وہ خارج ہو جائے۔ اور تب یہ پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ قلمیں، مسامار طشتی پر خشک کی جاتی ہیں۔

۱۔ چونکہ کاربن بائی سلفائیڈ Carbon bisulphide بہت ہی طیران پذیر اور نہایت اشتعال پذیر ہوتی ہے اس لئے جب کسی شعلے کی ہمایگی میں اسے استعمال کرنا ہو تو بہت احتیاط کرنا چاہیے۔

اور ان کا ایک حصہ دُوج شرب سے قلمایا جاتا ہے۔ حاصل ۳۰۔ ۳۵ گرام۔



خواص — بے رنگ معین تختیاں۔ نقطہ ذوب ۱۱۰°C۔
 ادا۔ پانی میں بشکل حل پذیر۔ الکحل (Alcohol) یا ایٹھر (Ether)
 میں آسانی سے حل پذیر۔

فینیل تھائیو کاربامائیڈ فینیل سرسوں کا تیل ہے

(Phenylthiocarbimide (Phenyl mustard oil), $C_6H_5 N:CS$

تھائیو کاربامائیڈ (Thiocarbamide) مرکب ہائیڈروکلورک

(Hydrochloric) ترشہ کے دو یا تین گنا وزن کے ساتھ

صرافی میں ڈال کر انتصابی جمعی مکثفہ لگا کر آدھ گھنٹہ تک ابلا جاتا

ہے۔ یہ تحلیل ہو جاتا ہے۔ اس کی تحلیل سے ایک تو فینیل

گوٹینڈین (Triphenylguanidine) پیدا ہوتی ہے جو ہائیڈرو

کلورائیڈ (Hydrochloride) کی شکل میں محلول میں رہی

رہتی ہے (جو بعد میں الگ کر لیا جاتا ہے) اور دوسرا فینیل

(Phenyl) سرسوں کا تیل پیدا ہوتا ہے جو بھورے تیل کی

شکل میں الگ ہو جاتا ہے۔ حاصل نڈا کو بھاپ میں کشید کرنے

سے فینیل (Phenyl) سرسوں کا تیل قابل میں بھاپ کے ساتھ

آ جاتا ہے۔ یہ اس صج سے الگ کیا جاتا ہے کہ ایٹھر (Ether) کے

ساتھ ہلا ہلا کر اسے ہر نکال لیا جاتا ہے اور ایٹھر (Etheral)

ترقیف خارق کے ذریعہ سے خارج کر دی جاتی ہے۔ کیلسیم کلورائیڈ

(Calcium chloride) کے اوپر یہ نابیدہ بنایا جاتا ہے اور چھوٹی سی

کشیدی صرافی میں نتھار لیا جاتا ہے۔ بن جنتر پر ایٹھر (Ether)

خارج کر دیا جاتا ہے اور سرسوں کا تیل نیش پیا اور چھوٹی سی کشیدی

نلی لگا کر کشید کر دیا جاتا ہے۔ حاصل ۹۔ ۱۰ گرام۔

خواص — مخصوص بو کا بے رنگ تیل۔ نقطہ جوش

۲۲۰۔ کثافت انسانی ۵۰ پر ۱۳۵-۱۳۵

تعاملات - ۱- چند دقیقوں تک ۵۰۔ مگب سرفینیل (Phenyl) سروس کا تیل ۵۰۔ مگب سرفینیل (Alcohol) اور ۱۰۔ مگب سرفینیل (Ammonia) آہستہ آہستہ گرم کرو۔ سرد ہونے پر تھائیو کاربیل ایسائیڈ (Thiocarbamide) $\text{NH}_2 \cdot \text{CS} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$ سوئیوں کی شکل میں قلما جاتا ہے۔

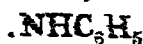
۲۔ ۵۰۔ مگب سرفینیل (Phenyl) سروس کا تیل اور ۵۰۔ مگب سرفینیل (Aniline) آہستہ آہستہ گرم کرو۔ سرد ہونے اور ٹھنکے کی سطح سے ہٹانے پر تھائیو کاربیل ایسائیڈ (Thiocarbamide) قلما جاتا ہے۔

۳۔ بن جنٹرو پر چھوٹی سی صراحی میں انتصالی رچی کٹھنہ لگا کر ۲ گرام فینیل (Phenyl) سروس کا تیل اور ۱۰۔ مگب سرفینیل (Alcohol) ۳ گھنٹوں تک گرم کرو اور سرد پانی میں ڈال دو۔ فینیل تھائیو یوریتھین (Phenylthiourethane) $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH} \cdot \text{CS} \cdot \text{OC}_2\text{H}_5$ جدا ہو جاتا ہے اور الگ ہو جاتا ہے۔ (Alcohol) سے دوبارہ تیار کیا جاسکتا ہے۔ مصل ۲۱ گرام۔ نقطہ ذلت ۴۰۔

۴۔ اس سروس کے تیل کے چند قطرے زرد مرکب (Mercuric oxide) کے ساتھ گرم کرو اور فینیل کاربائیڈ (Phenylcarbimide) کی فراش اور بڑھاتے کرو۔
$$\text{C}_6\text{H}_5\text{N} \cdot \text{CS} + \text{HgO} = \text{C}_6\text{H}_5\text{N} \cdot \text{CO} + \text{HgS}$$

ٹرائی فینیل گوئیڈین (Triphenylguanidine) — فینیل (Phenyl) سروس کے تیل کے کشید کرینے کے بعد جو ٹرائی فینیل گوئیڈین (Triphenylguanidine) صراحی میں پانچ رو کھورائیڈ (Hydrochloride) کی شکل میں پانی رو جاتی

ہے اُس کو الگ کرنے کے لئے گرم محلول کو کسی قدر مرکب بنا لینا چاہیے۔ بے رنگ نمک جو سرد ہونے پر قلمبیا جاتا ہے تقطیر کیا جاتا ہے اور تھوڑے سے پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ تب یہ چند دقیقہ تک کاڈی سوڑے سے ہلکے محلول کے ساتھ ملا کر آہستہ آہستہ گرم کیا جاتا ہے۔ اس میں آزاد ہو جاتا ہے۔ تقطیر کیا جاتا ہے، پانی سے دھویا جاتا ہے اور روح شراب سے دوبارہ قلمبیا جاتا ہے۔



ٹھنڈا کاربائیڈ

فینیل سروس کائیڈ

ٹرائی فینیل کاربائیڈ

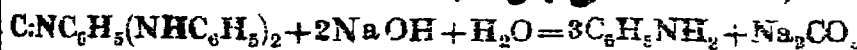
(Thiocarbamide)

ٹرائی فینیل کاربائیڈ

Triphenylcarbidine

hydrochloride

خواص — بے رنگ سوئیاں — نقطہ الماعت ۱۲۳°۔
تفاعل — کاڈی سوڑے کے، متوسط درجہ کے
طاقتور محلول کے ساتھ ملا کر تھوڑی دیر تک جوش دو۔ اینیلین
(Aniline) بن جاتی ہے۔



دیکھیے ضمیمہ تیاری

تیاری ۶۲

ڈائی ایزو بنزین سلفیٹ



||

||

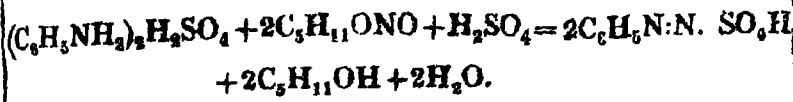
Griess, *Annalen*, 1866, 137, 76;

Knoevenagel, *Ber.*, 1895, 28, 2049.

۵ گرام اینیلین
۱۴ گرام (۱۷۵) مکعب سمر (مطلق الکوحل) -
۳۰ گرام (۱۹) مکعب سمر (مرکز سلفیورک ٹرٹھ) -
۲۰ گرام ایل نائٹرائٹ (Amylnitrite) -

اینیلین (Aniline) اور الکوحل (Alcohol) کو آمیختہ کر دیا اور
منتقل طور پر ہلاتے ہوئے مرکز سلفیورک (Sulphuric) ٹرٹھ آہستہ
آہستہ اس میں ڈالو - اینیلین سلفیٹ (Aniline Sulphate) کا
رسوب جو پہلے خود بخود ہوتا ہے پھر حل ہو جاتا ہے - آمیزہ ہذا کو
۳۰ تک سرد کر دیا اور (پیش پیکو لٹ) میں رکھ کر (۳۰-۳۵)°
پر رکھ کر دھوپ سے باہر رکھو اور تیف فارق میں سے ایل نائٹرائٹ
(Amylnitrite) اس میں ٹپکاؤ - بعد ازاں اسے بچ اور پانی
میں سرد کر دیا اور آدھ گھنٹہ تک اسی میں رہنے دو - ڈائی ایزو نینرین
سلفیٹ (Diazobenzene Sulphate) سوئی کی سی قسملوں
کے بے رنگ مادہ یا پھیکے سبز مادہ کی شکل میں جدا ہو جاتا ہے - بمپ پر
یہ تقطیر کیا جاتا ہے اور تھوڑے سے الکوحل (Alcohol) کے
ساتھ دھویا جاتا ہے - اگرچہ نائٹریٹ (Nitrate) کی بنیت
ڈائی ایزو نینرین سلفیٹ (Diazobenzene Sulphate) بہت
زیادہ قیام پذیر ہوتا ہے، تاہم مناسب نہیں کہ اس رسوب کو باطل
خشک ہونے دیا جائے - مندرجہ ذیل مختلف تعال خفیف سے مرطوب
اور خوب دبائے ہوئے رسوب کے ساتھ عمل میں لائے جاتے ہیں -

اس کے بجائے دیمتھیلی (Methylated) روع اور دیمتھیل الکوحل (Methyl alcohol) استعمال کیا جاسکتا ہے -

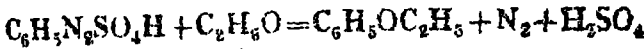
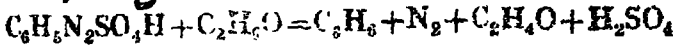


خواص — بے رنگ ٹوئیاں — پانی اور میتھل الکوحل

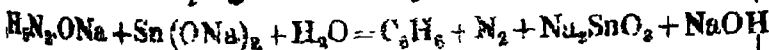
(Methyl alcohol) میں حل پذیر۔ ایتھیل الکوحل (Ethyl alcohol) میں خفیف سائل پذیر۔

تعاملات — ذیل کے تعاملات استحاثی فلیوں میں اس کے تقریباً ایک ایک گرام کے ساتھ عمل میں لائے جاتے ہیں۔

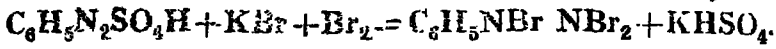
۱۔ اس تیلے کو چند مکعب سمرا میتھل الکوحل (Ethyl alcohol) کے ساتھ گرم کرو۔ شدید ابال واقع ہوتا ہے اور مائع سرخ ہو جاتا ہے۔ جب ابال بند ہو جائے تو پانی ملا دو۔ ایک تیل جدا ہو کر سطح پر آ جاتا ہے، جو تھوڑے سے فینیشول (Phenetol) کے ساتھ ملی ہوئی بنزین (Benzene) پر مشتمل ہوتا ہے۔



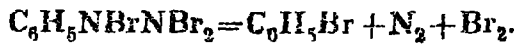
۲۔ تھوڑے سے پانی میں تقریباً ایک گرام شے کو حل کرو بخ میں سرور کرو اور کاوی سوڈے کے ساتھ قلعوی بناؤ۔ سٹینس ہائیڈریٹ (Stannous hydrate) کا قلعوی محلول اس طرح بناؤ کہ ۳۔ ۴ گرام سٹینس کلورائیڈ (Stannous chloride) کو اس سے دو گنے وزنی پانی میں حل کرو اور کاوی سوڈے کا محلول اس میں ڈالتے جاؤ، حتیٰ کہ رسوب پھر حل ہو جائے۔ ڈائی ایزو (Dialzo) محلول کو ٹھنڈا کرو اور قلعوی سٹینس ہائیڈریٹ (Stannous hydrate) اس میں ڈالو۔ ابال واقع ہوتا ہے۔ مائیسٹروجن (Nitrogen) آزاد ہوتی ہے۔ اور بنزین (Benzene) جدا ہو کر مائع کی سطح پر آ جاتی ہے جس کی شناخت اس کی بو سے ہو سکتی ہے۔



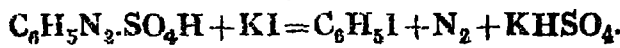
۳۔ اس شے کو چند کعب سرد پانی میں حل کرو اور پوٹاشیم بروائیڈ (Potassium Bromide) میں برومین (Bromine) کا محلول تیار کر کے اس میں ملائے جاؤ، حتیٰ کہ کوئی مزید کدورت نہ پیدا ہو۔ امتحانی نلی کے پینڈے پر سیاہ تیل جمع ہو جاتا ہے۔ اوپر کی تہ کو جہاں تک ممکن ہو اوپر ہی سے بہا دو اور روغن کو سرد پانی میں ٹھہراؤ۔ یہ ٹھوس بن جاتا ہے۔ اور یہی ڈائی ایزو بنزین (Diazobenzene) کا پربروائیڈ (Perbromide) ہے۔



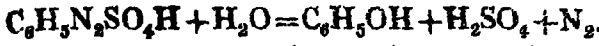
مائع جو موجود ہو اس کو نتھار ڈالو اور پربروائیڈ (Perbromide) کو تھوڑے سے الکل (Alcohol) کے ساتھ گرم کرو۔ نائٹروجن (Nitrogen) اور برومین (Bromine) خارج ہوتی ہیں اور برومونبنزین (Bromobenzene) بن جاتی ہے۔



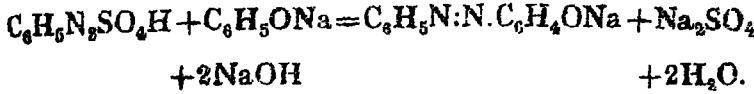
۴۔ تھوڑے سے سرد پانی میں اس شے کو حل کرو اور پوٹاشیم آئیوڈائیڈ (Potassium iodide) کا محلول ملاؤ۔ ابال واقع ہوتا ہے اور سیاہی مائل رنگ کا مائع جدا ہو جاتا ہے۔ یہ مائع آئیوڈو بنزین (Iodobenzene) ہے۔



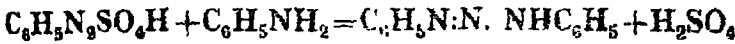
۵۔ اس شے کو پانی میں حل کر کے آہستہ آہستہ گرم کرو۔ ابال واقع ہوتا ہے اور سیاہی مائل رنگ کا تیل جدا ہوتا ہے، جس کی بو فینول (Phenol) کی ہوتی ہے۔ جب ابال بند ہو جائے تو اسے سرد کرو اور تھوڑے سے ایٹھر (Ether) کے ساتھ خوب ہلاؤ۔ ایٹھر (Ether) کو خشک امتحانی نلی میں نتھار لو۔ ایٹھر (Ether) کو بخیر کر دو اور ٹفل کا امتحان فینول (Phenol) کے لئے کرو۔ دیکھو صفحہ (۳۲۷)۔



اور پانی میں حل کرو اور کاوی سوڈے سے اور
 فینول (Phenol) کے محلول میں اسے قطرہ قطرہ کر کے ملاؤ۔
 ہائیڈرو آکسی ایزو نیترو بنزین (Hydroxyazobenzene) کا نارنجی رنگ
 قلمی رسوب بن جاتا ہے۔ فینول (Phenol) کے بجائے
 بیٹا نیتھول (B-Naphthol) کے ساتھ یہی عمل دہراؤ۔ اس
 سے عنابی رسوب حاصل ہوتا ہے۔



۷۔ سرد پانی میں حل کرو اور انیلین (Aniline) کے
 چند قطرے ملا کر خوب بلاؤ۔ ڈائی ایزو دیا مینو بنزین (Diazaminobenzene)
 زرد قلمی رسوب کی شکل میں جدا ہو جاتی ہے۔



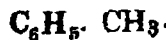
۸۔ ۵ گرام خشک شے کو آہنی پتھالی میں گرم کرو۔ خفیف
 سے دھماکے کے ساتھ یہ تحلیل ہو جاتی ہے۔ ڈائی ایزو (Diazo)
 مرکب میں سے جو کچھ بھی باقی رہ جائے اُسے پانی میں حل کر کے
 پھینک دینا چاہیے۔ دیکھو ضمیمہ تیار ۲۴۔

تیاری ۶۳

(Toluene)

ٹولوئن

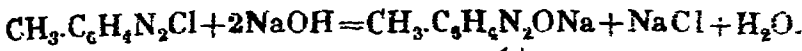
پی۔ ٹولوئیڈین (P. Toluidine) سے



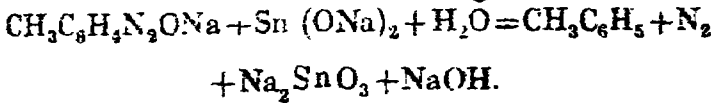
Friedländer, Ber., 1889, 22, 387.

۱۰. گرام پی۔ ٹولوئیڈین (*p*-toluidine) ۳۰ مکعب سمرقزکز ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ (۱۰ مکعب سمرقانی میں)۔
 ۵. گرام سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium Nitrite) (سنوف کی شکل میں)۔
 ۱۵. گرام کاوی سوڈا (۵۰ مکعب سمرقانی میں)۔
 ۳. گرام شینس کلورائیڈ (Stannous chloride) (۵۰ مکعب سمرقانی میں)۔
 پی۔ ٹولوئیڈین (*p*-toluidine) جو گلاس میں رکھی جاتی ہے گرم کرنے سے ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ میں حل کی جاتی ہے۔ اور تب ٹوٹی کے نیچے سرد کی جاتی ہے تاکہ ہائیڈرو کلورائیڈ (Hydrochloride) کی چھوٹی چھوٹی قلمیں حاصل کی جائیں۔ گلاس بعد کو انجمادی آمیزہ میں رکھا جاتا ہے اور اس کے ذریعہ ۱۰ سے نیچے سرد کئے جاتے ہیں۔ سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium nitrite) ایک ایک وقت میں جھوٹے چھوٹے حصوں میں ہلاتے ہوئے ڈالا جاتا ہے، بحالیکہ بیش ۱۰ سے اپت رکھی جاتی ہے۔ ہائیڈروکلورائیڈ (Hydro- Chloride) حل پذیر ڈائی ایزوئیم (Diazonium) نمک کی شکل میں بالتیدج حل ہوتا جاتا ہے۔ اس عمل کے اختتام کے قریب محلول کے ایک قطرہ کا امتحان پوٹاشیم ایوڈائیڈ (Potassium Iodide) اور نشاستہ کاغذ کے ساتھ کیا جاتا ہے، جب کہ نائٹرائٹ (Nitrite) کی افراط نیلے دھبے سے ظاہر ہوتی ہے۔ محلول ہذا سابقاً نسخ میں سرد کئے ہوئے، کاوی سوڈے کے محلول

میں بہت آہستہ آہستہ ڈالا جاتا ہے۔ اس طرح ہر کرکٹش ۱۰ سے اونچی نہیں ہوتی ہے۔

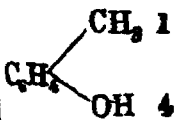


اسی اشنا میں سٹینس کلورائیڈ (Stannous chloride) کا محلول، سوڈیم سٹینائیٹ (Sodium stannite) میں تبدیل کر لیا جاتا ہے۔ اس طرح کہ کاوی سوڈے کا ۵۰ فی صدی محلول ملایا جاتا ہے، حتیٰ کہ ہائیڈریٹ (Hydrate) کا رسوب تقریباً پھر حل ہو جاتا ہے (تقریباً ۳۰ گرام کاوی سوڈا)۔ مائع گول صراحی (۵۰۰ مکعب سمر) میں رکھا جاتا ہے۔ صراحی مکثف کے ساتھ جوڑی جوتی ہے اور بج میں سرور کی جاتی ہے۔ قلوئی ڈائی ایزو (Diaz) محلول مکثف کی چوٹی کے راستے ایک ایک وقت میں چھوٹی چھوٹی مقداروں میں ڈالا جاتا ہے۔ ہر اضافہ کے بعد شدید اُبال کے ساتھ نائٹروجن (Nitrogen) خارج ہوتی ہے اور جھور اتیل جدا ہوتا ہے۔ یہ تیل غیر خالص ٹولوین (Toluene) پر مشتمل ہوتا ہے۔



جب محلول تمام کا تمام ڈالا جا چکتا ہے تو ٹولوین (Toluene) بھاپ میں کشید کی جاتی ہے، پانی سے الگ کر لی جاتی ہے اور کلیئیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے اوپر نابیدہ بنائی جاتی ہے۔ ۱۱۰ گرام پر کشید ہوتی ہے۔ محاصل ۵-۶ گرام۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۶۳۔

تیاری ۶۴



(p-Cresol)

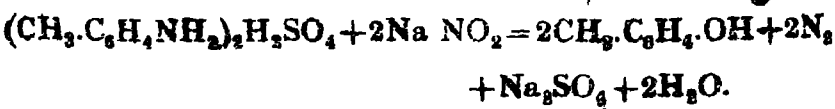
پی-کری سول

Griess, *Annalen*, 1866, 137, 39;

Ihle, *J. Prakt. Chem.*, 1876, 14, 451.

۲۵ گرام فی۔ ٹولوئیڈین (p. toluidine) -
۲۵ گرام فریکز سلفیورک (Sulphuric) ترشہ (۵۰)، مکعب سمر
پانی میں)۔

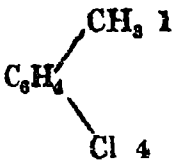
۲۰ گرام سوڈیئم نائٹرائٹ (Sodium nitrite) (۴۰ مکعب سمر پانی میں)۔
ہلکے ہوئے سلفیورک (Sulphuric) ترشہ اور ٹولوئیڈین
(Toluidine) کو کلاں گول صراحی (۱/۴ الیٹر) میں ڈال کر آئینہ
کرد اور معمولی تپش تک سرد کرو۔ اس کے بعد اس میں نائٹرائٹ
(Nitrite) کا محلول بالتدريج ڈالایا جاتا ہے۔ اور شفاف محلول
تپ بن جنت پر گرم کیا جاتا ہے، حتیٰ کہ نائٹروجن (Nitrogen) کا
پیدا ہونا بند ہو جاتا ہے۔ محلول جو بہت ہی سیاہی مائل رنگ کا ہو
چکا ہے، بھاپ میں کشید کیا جاتا ہے، حتیٰ کہ کشیدہ برومین (Bromine)
کے پانی (۵۰ مکعب سمر) کے ساتھ صرف خفیف سا رسوب پیدا کرتا ہے۔
تار کول کا سائل خفیف مقدار میں پیچھے رہ جاتا ہے۔ کشیدہ تب ایتھر
(Ether) کی چھوٹی چھوٹی (۵۰ مکعب سمر) مقداروں کے ساتھ
تین دفعہ تخلیص کیا جاتا ہے۔ ایتھری (Ethereal) محلول، نابیدہ
سوڈیئم سلفیٹ (Sodium Sulphate) کے اوپر نابیدہ بنایا
جاتا ہے، تقطیر کیا جاتا ہے اور ایتھر (Ether) بن جنت پر خارج
کر دیا جاتا ہے۔ پی کریسول (p-Cresol) تب شعلے کے اوپر
تکثیفی نلی کے ساتھ کشید کیا جاتا ہے اور ۱۹۵-۲۰۰ بر جمع کیا جاتا ہے۔
کشیدہ جس کا رنگ زرد ہوتا ہے سرد ہونے پر ٹھوس بن جاتا ہے۔
محاصل ۱۰-۱۵ گرام۔



خواص — بے رنگ تھیں۔ نقطہٴ ااعت ۳۶°۔ نقطہٴ
جوش ۲۰۲°۔

تعمیلات — پی کریسول (p-Cresol) کا محلول اس طرح
بناؤ کہ ۵ مکعب سمر پانی کے ساتھ اس کے چند قطرے ملا کر خوب ہلاؤ۔
ایک حصہ میں برومین (Bromine) کے پانی کے چند قطرے
ملاؤ۔ ٹیٹرابروموکریسول (Tetrabromocresol) کا سفید رسوب
بن جاتا ہے۔ ایک اور حصہ میں فیرک کلورائیڈ (Ferric chloride)
کا ایک قطرہ ملاؤ۔ نیلی رنگینی پیدا ہوتی ہے۔ دیکھو نمونہ تیاری ۷۰۔

تیاری ۶۵



پی۔ کلوروتولوئین (p-Chlorotoluene)

Sandmeyer, Ber., 1884, 17, 2651;

Wynne, Trans. Chem. Soc., 1892, 61, 1072.

۵۰ گرام پی۔ ٹولویڈین (p-toluidine)

۱۲۰ مکعب سمر مرکب ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ

(۸۰ مکعب سمر پانی میں)۔

۴۰ گرام سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium Nitrite) (موٹا ساٹھا)

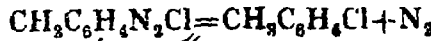
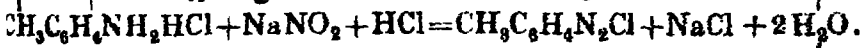
پسا ہوا)۔

۳۰ گرام کاپر کاربونیٹ (Copper carbonate) ۳۰ مکعب سمر

مرکب ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ میں حل کرنے کے لئے

پی۔ ٹولویڈین (p-toluidine) کو ہائیڈروکلورک

اور کلورو ٹولونین (Chlorotoluene) جو پیٹھ سے پر بیٹھ جاتی ہے غلغله کر لی جاتی ہے۔ اس کے بعد مائع کے ساتھ تھوڑا سا کلوروفارم (Chloroform) ملایا جاتا ہے اور ہلا کر نکال لیا جاتا ہے۔ اور کلورو ٹولونین (Chlorotoluene) میں ملا دیا جاتا ہے اور یہ تمام کا تمام کیلیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے اوپر تابیہ بنایا جاتا ہے۔ بعد ازاں یہ مائع نتھار لیا جاتا ہے کلوروفارم کشید کر دیا جاتا ہے اور نفصل ۱۱۵-۱۶۵ پر جمع کر لیا جاتا ہے۔ محاصل تقریباً ۵۴ گرام۔



خواص — بے رنگ مائع۔ نقطہ جوش

۱۶۲ — نقطہ اجماع ۷۷۔

تعاملات — کلورونیزونک (Chlorobenzoic) ترشہ۔

۱۰ گرام لی۔ کلورو ٹولونین (p. Chlorotoluene) کو ۵۰۰ مکعب

سرپانی میں حل کئے ہوئے ۲۰ گرام پرمینگانیٹ (Permanganate)

کے ساتھ، نمک یا کیلیم کلورائیڈ (Calcium Chloride)

کے محلول کے جنتر پر، انتصالی رجعی کشف کے ساتھ

ایک دن تک جوش دو۔ چاہیے کہ جنتر، صراحی کے ایفہ

کو چستی کے ساتھ اُلتا رکھے، بحالی سک پرمینگانیٹ

(Permanganate) اس میں بالتدیج ڈالا جا رہا ہو۔

کلورو ٹولونین (Chlorotoluene) کے روغنی قطرے

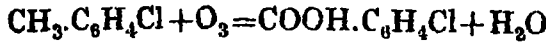
بالتدیج کشف سے ٹپکنے بند ہو جائیں گے اور پرمینگانیٹ

(Permanganate) تقریباً بے رنگ ہو جائیگا۔

تریب کئے ہوئے مینگانیز ڈائی آکسائیڈ (Manganese dioxide)

کو اب سلفیٹ کی شکل میں حل کرنے کے لئے سلفر

ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide) گیس گزاری جاتی ہے حتیٰ کہ بھورے رسوب کے آخری شاخے غائب ہو جائیں۔ سرد ہونے پر بے رنگ کلورونبنزوائک (Chlorobenzoic) ترشہ، ترشٹی محلول میں نیچے آ جاتا ہے۔ تب یہ تقطیر کیا جاتا ہے، پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے اور روح شراب سے دوبارہ قلمایا جاتا ہے۔ نقطہ انجماد ۶۳۶-۲۰۔ محاصل کی مقدار نظری ہوتی ہے۔



دیکھو ضمیمہ تیاریاں ۶۵-۶۶۔

تیاری ۶۶



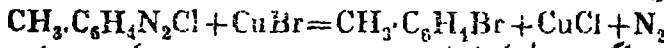
Sandmeyer, Ber., 1884, 17, 2651;

Gattermann, Ber., 1890, 23, 1218.

- ۵۰ گرام پی۔ ٹولوئین .
۱۰۰ کعب سمر مرکز ہائیڈروکلورک (Hydrochloric)
ترشہ (۶۰ کعب سمر پانی میں)۔
۳۵ گرام سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium nitrite) (سفوف کی شکل میں)۔
۹۰ گرام قلمایا ہوا کاپر سلفیٹ (Copper sulphate)
(۳۰۰ کعب سمر پانی میں)۔

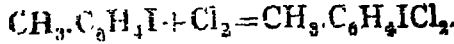
۵۴ گرام پوٹاشیم بروائیڈ (Potassium Bromide) (۱۰۰ اکعب
 سمرانی میں)۔
 ۱۵۰ اکعب سمرائیڈرو برومک (Hydrobromic) ترشہ (کنشافت
 اضافی ۱۴۹ = ۴۴ فی صدی HBr)۔
 پی۔ ٹولوئیڈین (p-toluidine) کو جیسے کہ سابقہ تجربہ
 (تیسری ۶۵) میں بیان کیا گیا ہے، ڈائی ایزوٹائز (Diazotise)
 کیا جاتا ہے۔ یعنی ہائیڈروکلورائیڈ (Hydrochloride) بنالیا
 جاتا ہے، سرد کیا جاتا ہے اور سوڈیم نائٹرائٹ بالتدیج ڈالا جاتا ہے۔
 ڈائی ایزوٹائز کلورائیڈ (Diazonium chloride) کا محلول تب
 ہائیڈرو برومک (Hydrobromic) ترشہ میں حل کئے ہوئے کیوپرس بروائیڈ
 (Cuprous Bromide) میں ڈال دیا جاتا ہے۔ کیوپرس بروائیڈ
 (Cuprous Bromide) اس طرح تیار کیا جاتا ہے کہ پوٹاشیم بروائیڈ
 (Potassium Bromide) کا محلول کاپر سلفیٹ (Copper
 Sulphate) کے محلول میں ملایا جاتا ہے اور اس میں سلفر
 ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide) یہاں تک گزرا جاتا ہے کہ
 کوئی مزید رسوب نہیں بنتا۔ سفید کیوپرس بروائیڈ (Cuprous Bromide)
 (تقریباً ۳۵ گرام) تقطیر کیا جاتا ہے، دھویا جاتا ہے اور قیف پر خوب
 دبایا جاتا ہے اور گول صراحی (۱/۲ لیٹر) میں ڈالا جاتا ہے۔ اس کے
 بعد ۱۵۰ اکعب سمرائیڈرو برومک (Hydrobromic) ترشہ میں یہ
 حل کر کے بیخ میں خوب سرد کیا جاتا ہے۔ ڈائی ایزوٹائز کلورائیڈ
 (Diazonium chloride) اب آہستہ آہستہ ٹکڑا لگاتار ہلایا
 جاتا ہے۔ ایک گاڑھائی سا مواد جدا ہوتا ہے اور نائٹروجن
 (Nitrogen) خارج ہوتی ہے۔ جب گیس کا اخراج دیکھا پڑ جائے تو
 صراحی پن جنموپر گرم کی جاتی ہے حتیٰ کہ ابال بند ہو جاتا ہے۔ اور
 بروٹوٹولین (Bromotoluene) تب بھاپ میں کشید

کی جاتی ہے۔ وزنی زرد آئین کلوروفارم (Chloroform) کے ساتھ تخلیص کیا جاتا ہے، کری سول (Cresol) کے شائبے خارج کر دینے کے لیے کاوی سوڈے کے محلول کے ساتھ ہلایا جاتا ہے، کیلیئم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے اوپر نابید و بنایا جاتا ہے، اور کشید کر لیا جاتا ہے۔ کشیدہ ۱۸۰-۱۹۰° پر جمع کیا جاتا ہے۔ سرد ہونے پر یہ پھیکے زرد رنگ کے لٹکی شکل میں ٹھوس بن جاتا ہے۔ نقطہ انجمت ۲۰°۔ نقطہ جوش ۱۸۵°۔ محالہ گلا



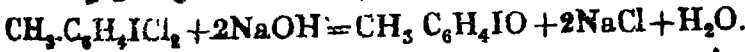
گٹرمان کا طریقہ۔ اس طریقہ میں، ڈائی ایزونیم بروائیڈ (Diazonium bromide) پہلے تیار کیا جاتا ہے اور پھر دھاتی تانے کے باریک سفوف کے ذریعہ سے تحلیل کیا جاتا ہے۔ ۱۰ گرام پی۔ ٹولویڈین (p Toluidine) کو ۲۰۰ مکعب سمراٹھلرڈ بروک (Hydro bromic) ترشہ میں جسے سابقاً ۱۰۰ مکعب سمریانی کے ساتھ ہکا لیا ہوتا ہے، حل کیا جاتا ہے اور معمولی طریق سے ڈائی ایزونیم (Diazotase) کیا جاتا ہے۔ اس محلول میں تانے کا سفوف بالترتیب ملا دیا جاتا ہے۔ یہ سفوف اس طرح تیار کیا جاتا ہے کہ ۱۰۰ گرام قلایا ہوا کاپر سلفیٹ (Copper Sulphate) ۲۰۰ مکعب سمریانی میں حل کیا جاتا ہے۔ اور باریک لمبل کی تھیلی میں سے ۱۵ گرام جبت کا برادہ لگاتار ہلاتے ہوئے، اس میں جھاڑ دیا جاتا ہے۔ پھر اس کو ٹھہرا رہنے دیا جاتا ہے حتیٰ کہ تانے کے ٹک کا نیلا رنگ تقریباً غائب ہو جاتا ہے۔ ترسیب شدہ سفوف، سرد پانی کے ساتھ، ہتھارتے کے ذریعہ سے دو یا تین دفعہ دھویا جاتا ہے۔ اور بعد ازاں نہایت ہلکے ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کے ساتھ دھویا جاتا ہے تاکہ دھاتی جبت مکمل جائے اور آخر الامر یہ تقطیر کر کے پمپ پر دھویا جاتا ہے۔ لہٰذا مادہ کو خشک ہونے نہیں دیا جاتا۔ بلکہ چھوٹی چھوٹی مقدار میں ڈائی ایزونیم (Diazonium) کے محلول میں، لگاتار ہلاتے

کلوروفارم (Chloroform) میں حل کرو۔ بخ میں سرد کرو۔ اور خشک کلورین (Chlorine) اس میں گزارو، حتیٰ کہ یہ سیر ہو جائے اگر کلورین (Chlorine) کی اُسٹوانی دستیاب نہ ہو تو کلورین (Chlorine) سہولت کے ساتھ اس طرح تیار کی جاتی ہے۔ ڈائٹارقیف میں سے ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ، پیسے ہوئے پوٹاشیم پانی کروٹ (Potassium bichromate) یا پرمینگانیٹ (Permanganate) پر گول سراجی میں جو بن خضر پر گرم کی جاتی ہے، ٹپکایا جاتا ہے۔ کلورین (Chlorine) جو خارج ہوتی ہے مرکوز سلفورک (Sulphuric) ترشہ میں سے گزار کر خشک کی جاتی ہے۔ جب کوئی مزید کلورین (Chlorine) جذب نہیں ہوتی تو ایٹوڈوکلورائیڈ (Iodochloride) کی زرد سوئیوں کی شکل کی فلمیں تقطیر کرنی جاتی ہیں۔ کلوروفارم (Chloroform) کے ساتھ دھوئی جاتی ہیں اور مسامدار طشتری پر خشک کی جاتی ہیں۔



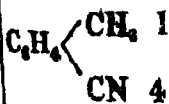
۲۔ ایٹوڈوسولٹوئین (Iodosotoluene)

۲۵ گرام کاوی سوڈا ۲۰ گرام کعب سرپانی میں حل کرو اور ۵ گرام ایٹوڈوکلورائیڈ (Iodochloride) کے ساتھ ملا کر ہاون میں دگر ڈالو۔ رات بھر دہنے دو تب تقطیر کر لو اور پانی کے ساتھ دھو ڈالو۔ ایٹوڈوسو (Iodoso) مرکب کی بے رنگ فلمیں مسامدار طشتری پر خشک کرنی جاتی ہیں۔



دیکھو ضمیمہ تیاری ۶۷۔

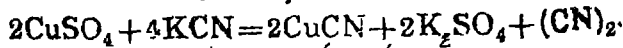
تیاری ۶۸



پنی ٹائل سائنامائیڈ (p. Toly cyanide)

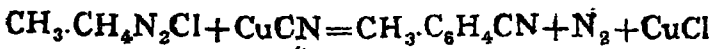
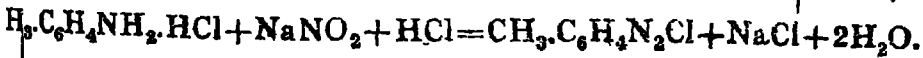
Sandmeyer, Ber., 1884, 17, 2653

۲۰ گرام پی۔ ٹولوئیدین (p-Toluidine)
 ۵۰ مکعب سمر پانی میں (Hydrochloric) ترشہ
 (۵۰ مکعب سمر پانی میں)۔
 ۱۶ گرام سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium nitrite) (۴۰ مکعب سمر
 پانی میں)۔
 ۵۰ گرام کاپر سلفیٹ (Copper Sulphate) (۲۰۰ مکعب سمر
 پانی میں)۔
 ۵۰ گرام پوٹاشیم سائیاناائیڈ (Potassium cyanide) (۱۰۰ مکعب سمر
 پانی میں)۔
 کاپر سلفیٹ (Copper Sulphate) پین جنٹر پر، گول صراحی
 (۲ لیٹر میں) ۲۰۰ مکعب سمر پانی میں حل کیا جاتا ہے۔ خالص پوٹاشیم
 سائیاناائیڈ (Potassium cyanide) اس گرم گرم محلول میں بالتدریج
 ڈالا جاتا ہے۔ کیوپرس سائیاناائیڈ (Cuprous cyanide) پوٹاشیم
 سائیاناائیڈ (Potassium cyanide) کی افراط میں حل ہو جاتا ہے اور
 سائیازوجن (Cyanogen) گیس آزاد ہو جاتی ہے۔



محلول ہذا ٹھہرا رہنے دیا جاتا ہے جب کہ پی۔ ٹولوئیدین (P-Toluidine)
 ڈائی ایزو نائٹرن (Diazotise) ہو رہی ہوتی ہے۔ اس ہذا ہلکے ہوئے
 ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ میں حل کیا جاتا ہے، یخ میں
 سرد کیا جاتا ہے اور خوب ہلایا جاتا ہے۔ آمیزہ سرد رکھا جاتا ہے
 جب کہ سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium Nitrite) کا محلول بالتدریج
 لایا جاتا ہے حتیٰ کہ پوٹاشیم آیوڈائیڈ (Potassium iodide)
 کا نشاستہ کاغذ فوراً رنگینی دیتا ہے۔ ڈائی ایزو (Diazo)
 محلول تب ایک ایک وقت میں تقریباً ۱۰-۱۰ مکعب سمر کی

مقدار میں گرم گرم کیو پرکس سائیٹانائیڈ (Cuprous cyanide) کے محلول میں ڈالا جاتا ہے اور آمیزہ بار بار ہلایا جاتا ہے۔ تیز اُبال واقع ہوتا ہے بحالی کے نائٹروجن (Nitrogen) اور کچھ ہائیڈرو سائیٹانک (Hydrocyanic) ترشہ پیدا ہوتے ہیں۔ جب تقریباً ۱۵ دقیقوں کے اثناء میں، ڈائی ایزو (Diazo) محلول ہلایا جا چکتا ہے تو مائع، پن جستر پر ہی رہنے دیا جاتا ہے، حتیٰ کہ اُبال بند ہو جاتا ہے (۱/۲ گھنٹہ)۔ مائع ہذا کا رنگ سیاہی مائل ہو جاتا ہے اور ایک سیاہ تارکول کا سا مطروحہ نیچے بیٹھ جاتا ہے۔ حاصل ہذا بھاپ میں کشید کیا جاتا ہے۔ یہ عمل دُخان طائفی میں کرنا چاہیے کیونکہ صرف ہائیڈرو سائیٹانک (Hydrocyanic) ترشہ ہی آزاد نہیں ہوتا ہے بلکہ تھوڑی سی مقدار ایزو سائیٹانائیڈ کی جو اس تعامل میں بنتی ہے، وہ بھی آزاد ہوتی ہے اور ایک ناقابلِ برداشت جو پیدا کرتی ہے۔ کشید جاری رکھی جاتی ہے حتیٰ کہ کوئی فرید زرد تیل اُس میں سے نہیں گزرتا ہے سرد ہونے پر ٹال سائیٹانائیڈ (Tolylcyanide) قابلہ میں، زرد فلی جسم کی شکل میں، ٹھوس بن جاتا ہے۔ یہ تقطیر کیا جاتا ہے، سا مدار طشتی پر خشک کیا جاتا ہے، اور کشید کے ذریعہ سے خالص کیا جاسکتا ہے۔ لیکن ٹوٹوئک (Toluic) ترشہ کی تیاری کے لیے اس کو خالص کرنا غیر ضروری ہے۔ محاصل تقریباً ۵۰ گرام۔



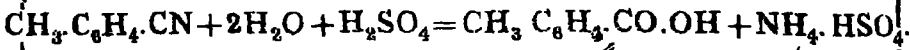
شواص — بے رنگ قلیں۔ نقطہِ اجمعت ۲۹ نقطہ

جوش ۲۱۸°

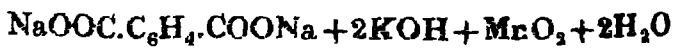
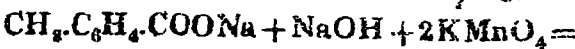
تعامل — پی ٹوٹوئک (p.Toluic) ترشہ۔

۱۰ گرام ٹال سائیٹانائیڈ (Tolylcyanide) کو ۳۰ مکعب سمر ٹرینکرو سلفورک (Sulphuric) ترشہ اور ۲۰ مکعب سمر پانی کے

آئینہ کے ساتھ، گول صراحی میں انتصابی رجعی مکشفہ کے ساتھ، جوش دو حتیٰ کہ ٹولونک (Toluic) ترشہ کی بے رنگ قلمیں مکشفہ کی نلی میں نمودار ہو جائیں (تقریباً آدھ گھنٹہ تک)۔ سرد ہونے پر یہ ترشہ قلم جاتا ہے، اور تقطیر کے ذریعہ سے جدا کیا جاتا ہے، پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے اور گرم پانی سے دوبارہ قلم لیا جاتا ہے۔ نقطہ ااعت ۹۰-۱۰۰۔



محاصل کی مقدار تقریباً وہی ہوتی ہے جو نظریہ کی رو سے ہونی چاہیے۔
 ٹیریف تھیلک (Terephthalic) ترشہ - ۵ گرام بی-ٹولونک (p. Toluic) ترشہ کو کاچی سوڈے کے ہلکے محلول میں حل کرو اور رجعی مکشفہ لگا کر جوش دو اور ۲۵۰ مکعب سم پانی میں حل کیا ہوا ۱۲ گرام پرمینگانیٹ (Permanganate) بیچدار قیف سے جو مکشفہ کی چوٹی میں سے داخل کی گئی ہے، بالتدريج اس میں ڈالو۔ جب لگاتار اٹانے کے بعد پرمینگانیٹ (Permanganate) کا سرخ رنگ برقرار رہتا ہے تو محلول ہذا کے ساتھ 'سلفر ڈائی آکسائیڈ' (Sulphur dioxide) کے ذریعہ سے ہرماؤ کیا جاتا ہے (دیکھو صفحہ ۲۰۳) جو مینگانیز ڈائی آکسائیڈ (Manganese dioxide) کو حل کر دیتا ہے اور ٹیریف تھیلک (Terephthalic) ترشہ کو سفید نقلے سفوف کی شکل میں ترسیب کر دیتا ہے۔ موزن الذکر تقطیر کر لیا جاتا ہے، دھویا جاتا ہے اور خشک کر لیا جاتا ہے۔ پگھلنے کے بغیر یہ ۳۰۰ پر صعود کرتا ہے۔ اور پانی اور الکوحل (Alcohol) میں یہ حل ناپذیر ہے۔ محاصل کی مقدار تقریباً نظری ہے۔



تیاری ۶۹

ڈائی ایزو وائیمنو بنزین (Diazoaminobenzene) $C_6H_5N=N.NH.C_6H_5$

Griess, *Annalen*, 1866, 137, 58 ;

Staedel, *Bauer, Ber.*, 1886, 19, 1952

۲۰ گرام اینیلین
۴ گرام نیترو سلفیوئک (Sulphuric) ترشہ۔ ۶۰ گرام پانی۔
۴۰ گرام سوڈیئم نائٹرائٹ۔

ترشہ پانی میں جو ایک بڑے گلاس ڈالے میں ہوتا ہے ڈال دیا جاتا ہے۔
اور بعد ازاں اینیلین (Aniline) ڈال دی جاتی ہے تقریباً نصف
اینیلین (Aniline) سلفیٹ (Sulphate) کی شکل میں حل ہو
جاتی ہے۔ نائع پن جنت پر ۲۰ تک گرم کیا جاتا ہے۔ پانی کی تھوڑی سی
مقدار میں حل کیا ہوا سوڈیئم نائٹرائٹ (Sodium nitrite) آہستہ
آہستہ ڈال دیا جاتا ہے اور تمام نائع خوب ہلایا جاتا ہے۔ جو تھائی گھنٹہ
تک تیش ۲۰-۳۰ پر قائم رکھی جاتی ہے۔ جونہی کہ سوڈیئم نائٹرائٹ
(Sodium nitrite) ملایا جاتا ہے نائع زرد ہو جاتا ہے۔ اور ڈائی ایزو
وائیمنو بنزین (Diazoaminobenzene) کے بن جانے سے

مکدر ہو جاتا ہے جو زرد نا بھوری تیلی بیجری کی شکل میں جدا ہو
جاتی ہے۔ محلول کو اب معمولی ہتھکس پر آدھ گھنٹہ تک رہنے دیا جاتا
ہے جب کہ تقریباً تمام کی تمام ڈائی ایزو وائیمنو بنزین (Diazoamino
benzene) قلم جاتی ہے۔ یہ تقطیر کی جاتی ہے سرور پانی کے ساتھ
دھوئی جاتی ہے تقطیری آد پر خوب دہائی جاتی ہے اور سادہ طشتی
پر یا تقطیری کاغذ کی گدی پر خشک کی جاتی ہے۔ یہ بھورا ریشلسفون
بن جاتی ہے اور بنزین (Benzene) یا الکوحل (Alcohol) سے

تیاری ۷۰

ایمینو ایزو نیرین (Aminoazobenzene)

اینیلین (Aniline) زور رنج



Mene, Jahresb., 1861. 496 ;

Kekulé, Zeitsch. f. Ch., 1866, 2, 689 ;

Staedel, Bauer, Ber., 1886, 19, 1953.

اگرام ڈائی ایزو امینو نیرین

۲۵ گرام اینیلین

۵ گرام اینیلین ہائیڈروکلورائیڈ

باریک پس ہوئی ڈائی ایزو امینو نیرین (Diazoaminobenzene)

اینیلین ہائیڈروکلورائیڈ (Aniline hydrochloride) (دیکھو)

صفحہ ۲۸۳) اور اینیلین (Aniline) باہم آمینتہ کیے جاتے ہیں اور

گھنٹہ بھر ۴۰° تک گرم کیے جاتے ہیں۔ آمیزہ شفاف گہرا سرخ محلول

بن جاتا ہے۔ معمولی تپش پر ۲۴ گھنٹوں تک ٹھہرا رہنے کے بعد

ڈائی ایزو امینو نیرین (Diazo-aminobenzene) امینو ایزو نیرین

(Aminoazobenzene) میں بدل جاتی ہے۔ متوسط درجہ

کے طاقتور ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشے کی خفیف سی

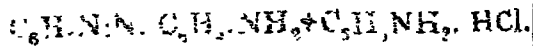
افراط ملائی جاتی ہے، اور احتیاط کی جاتی ہے کہ زیادہ حرارت نہ پیدا

ہو۔ سرد ہونے پر امینو ایزو نیرین (Aminoazobenzene)

بمیت اینیلین ہائیڈروکلورائیڈ (Aniline hydrochloride) کے
 جدا ہو جاتی ہے۔ تقطیر کی جاتی ہے اور سرد اور پستی پہلے ہائیڈروکلورک (Hydro-
 chloric) ترشہ کے ساتھ دھونی بنائی ہے۔ ایمنوایزو بنزین ہائیڈرو
 کلورائیڈ (Aminoazobenzene Hydrochloride) کی

چھوٹی چھوٹی بھٹی قلمیں تقطیری آلہ پر رہ جاتی ہیں۔ اس کے آواز
 اساس حاصل کرنے کے لیے ہائیڈروکلورائیڈ (Hydrochloride) کے
 ہلکے ہوئے امونیا (Ammonia) کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے۔
 اساس جس کا رنگ بھورا ہوتا ہے، تقطیر کیا جاتا ہے۔ اور گرم گرم
 روح شراب میں جس میں مرکب امونیا (Ammonia) کے چند قطرے
 ملائے گئے ہوتے ہیں حل کیا جاتا ہے۔ محاصل تقریباً ۱ گرام۔

$$C_6H_5N=N.NHC_6H_5 + H.C_6H_5NH_2.HCl =$$

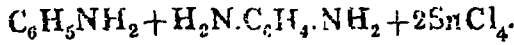
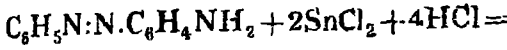


خواص۔۔۔۔۔ تاریخی مشورہ۔۔۔۔۔ تقطیر الماعت ۱۲۷۔

تھاصل۔۔۔۔۔ ۱۔ کعبہ بر مرکب ہائیڈروکلورک
 Hydrochloric) ترشے میں ۴ گرام شینس کلورائیڈ (Stannous
 chloride) کا محلول بناؤ۔ ۳ گرام ایمنوایزو بنزین (Aminoazo-
 benzene) بناؤ۔ اور چند دقیقوں تک جوش دو۔ سرد ہونے
 پر اینیلین (Aniline) کے ہائیڈروکلورائیڈ (Hydrochloride)

اور پی۔ فینیلین ڈائی امین (p Phenylendiamine) کی قلمیں
 جدا ہو جاتی ہیں۔ نافع تقطیر کیا جاتا ہے۔ اور قلعی کے نٹوں کو
 خارج کر دیتے کے بعد، تھوڑے سے گرم مرکب ہائیڈروکلورک (Hydro-
 chloric) ترشے کے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ اگر رسوب پانی میں حل
 کیا جائے اور کافی سوڑے کے ساتھ قلعی بنایا جائے، تو اعلیٰ
 اینیلین (Aniline) اور ٹھوس پی۔ فینیلین ڈائی امین (p Phenylene-
 diamine) کا آمیزہ ترسیب کیا جائے۔ آمیزہ کو تقطیر کرنے یا دھونے

اور مسامدہ طشتی پر بخورنے سے اس میں سے ماقبل الذکر یعنی انیلین خارج کیا جا سکتا ہے۔



جب پی۔ فینیلین ڈائی امین (p. Phenylenediamine) سلفیورک (Sulphuric) تڑشہ اور پوٹاشیم بائی کرومیٹ (Potassium bichromate) یا لیڈ پراکسائیڈ (Lead peroxide) کے ساتھ گرم کی جائے تو یہ کوئینون (Quinone) کی بوندیتی سے (صفحہ ۲۵۱) گرم کر کے سرد کرنے کے بعد ایتھر (Ether) کے ساتھ تخلیص کرو۔ ایتھری (Ethereal) محلول کا رنگ زرد ہوتا ہے۔ اس ایتھری غلصہ کو گھٹری شیشہ پر تقار لو۔ اور اسے ہوا میں بتھیر ہونے کے لیے چھوڑ دو۔ خمد زہنی زرد قلموں کی ایک تہ پیچھے رہ جاتی ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۷۰۔

تیاری اے فینل ہائیڈرین

Phenylhydrazine, $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH.NH}_2$

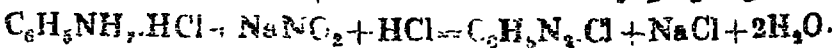
E. Fischer, *Annalen*. 1878, 190, 167 ;

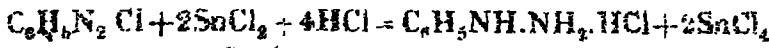
Meyer, *Lecco, Ber.*, 1883. 16, 2976 ;

Meyer and Jacobson, *Lehrbuch*, 2, 305.

۱۰ گرام انیلین
۲۰۰ گرام (۱۰۰ گرام) مرکب سمر (مرکز ہائیڈروکلورک تڑشہ

۲۰ گرام سوڈیم ہائیڈرائیڈ (۱۰۰ اکعب سمر پانی میں)۔
 ۲۰ گرام قلمایا ہوا سٹینس کلورائیڈ (۱۰۰ اکعب سمر ہائیڈروکلورک تڑشہ میں)
 اینیلین (Aniline) مرکب ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) تڑشہ
 میں حل کی جاتی ہے اور انجمادی آمیزہ میں : جبکہ سرو کی جاتی ہے۔
 پیش کو ۱۰ سے نیچے رکھ کر سوڈیم ہائیڈرائیڈ (Sodium Nitrite) کا
 محلول بالتدريج ملایا جاتا ہے، حتیٰ کہ آمیزہ کا ایک قطرہ پانی کے ساتھ
 ہلکایا ہوا پوٹاشیم آیوڈائیڈ (Potassium Iodide) کے نشاستی کاغذ
 کو نکلا کر دیتا ہے۔ آمیزہ میں جو اس وقت تک بھی بخ میں سرد
 کیا جاتا ہے، ۲۰ گرام سٹینس کلورائیڈ (Stannous chloride)
 مرکب ہائیڈروکلورک (Hydrochloric Acid) تڑشہ کے تقریباً
 مساوی وزن میں حل کیا ہوا، مل دیا جاتا ہے۔ فینیل ہائیڈریزن
 ہائیڈروکلورائیڈ (Phenylhydrazine hydrochloride) کا
 ایک گاڑھا سفید قلمی رسوب جدا ہو جاتا ہے۔ یہ آدھ گھنٹہ تک ٹھہرا
 رہنے دیا جاتا ہے اور پھر پر تقطیر کیا جاتا ہے۔ تب یہ جہاں تک
 ممکن ہو اتم تعلیم سے جدا کر کے صراحی میں ڈال دیا جاتا ہے۔ آزاد
 اساس اس طرح حاصل کیا جاتا ہے کہ ہائیڈروکلورائیڈ (Hydro-
 chloride) کو کاوی سوڈے کے ساتھ تحلیل کیا جاتا ہے۔ کاوی
 سوڈا بافراط لا کر آمیزہ خوب ہلایا جاتا ہے۔ آزاد اساس جو سرخی مائل
 رنگ کے تیل کی شکل میں جدا ہوتا ہے، ایٹھر (Ether) کے ساتھ
 تخلیص کیا جاتا ہے۔ اور ایٹھری (Ethereal) محلول ثنوس پوٹاشیم
 کاربونیٹ (Potassium carbonate) کے اوپر نابیدہ بنایا جاتا
 ہے۔ ایٹھر (Ether) تب بن جنٹر پر خارج کر دیا جاتا ہے اور تھلی
 تیل یا تو مزید خالص کرنے کے بغیر ہی استعمال میں لایا جاتا ہے یا
 خلا میں کشید کیا جاتا ہے۔ ۱۵-۲۰ گرام





خواص — جب تازہ کشیدہ کیا گیا ہو تو یہ تیل تقریباً
بے رنگ ہوتا ہے۔ نقطہ جوش $231^\circ - 232^\circ$ - نقطہ انجمت 5.5° - کثافت
اضافی 1.094 پر 23° ۔

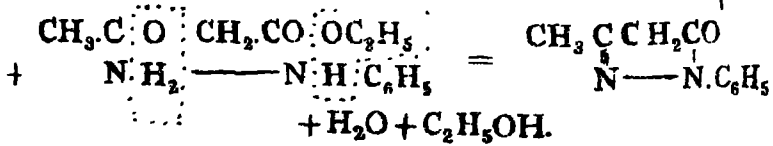
تعاملات — ۱۔ ۲ مکعب سمریانی میں فینیل ہائیڈرین
(Phenylhydrazine) کے چند قطرے ملا دو۔ بعد ازاں کاپر سلفیٹ
(Copper sulphate) کے محلول کے ایک دو قطرے اور کادوی سوڈا
بافراط ملا دو۔ بیٹلے پیدا ہوتے ہیں اور آل کے ساتھ کیو پرس آکسائیڈ
(cuprous oxide) ترسوب کیا جاتا ہے اور تیز بہت (Benzene)
جدا ہو جاتی ہے $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH.NH}_2 + 2\text{C}_6\text{H}_6 = \text{C}_6\text{H}_6 + \text{C}_6\text{H}_5 + \text{Cu}_2\text{O} + \text{H}_2\text{O}$
اگر فینیل ہائیڈرین (Phenylhydrazine) ہلکے ہوئے
ایسٹک (Acetic) ترشہ میں حل کی جائے، اور کاپر سلفیٹ
(Copper sulphate) کا محلول ملا کر گرم کی جائے تو یہی تعامل
واقع ہوتا ہے۔

۲۔ جوش ملی میں ۳ مکعب سمریانی ۲ گرم فینیل ہائیڈرین
(Phenylhydrazine) ملا دو اور گرم کر، حتیٰ کہ یہ حل ہو جائے۔
تب مرکب امونیا (Ammonia) میں حل کیے ہوئے کیو پرس
ہائیڈریٹ (Cupric hydrate) کا تقریباً ۳ مکعب سمر گرم گرم
میر شدہ محلول ملا دو۔ نائٹروجن (Nitrogen) پیدا ہوتی ہے اور
کیو پرس ہائیڈر آکسائیڈ (Cuprous hydroxide) حل ہو جاتا ہے۔
کادوی پوداش کا ۱۰ فی صدی محلول ملاؤ حتیٰ کہ کیو پرس ہائیڈر آکسائیڈ
(Cuprous hydroxide) کا خفیف سا سستل رسوب پیدا
ہو جائے۔ تب مائع کو بن جھریو گرم کرو۔ سنی آمینہ شیشے کی سطح
پر بن جاتا ہے (چٹا ہوتا ہے)۔

۳۔ فینیل ہائیڈرین (Phenylhydrazine) کے چند قطروں میں برقیے ایسیٹک (Acetic) ترشہ کی مساوی مقدار ملاؤ۔ تھوڑے سے پانی کے ساتھ ہلکاؤ اور بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde) کا ایک قطرہ ملا دو۔ تھوڑی ہی مدت میں بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde) کا فینیل ہائیڈرین (Phenylhydrazine) قلمایا جائیگا۔

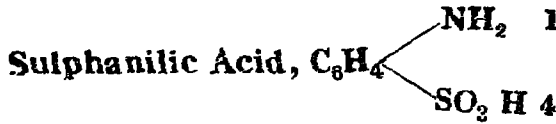
فینیل میتھل پائیریزولون (Phenylmethylpyrazolone) —

صرافی (۲۰۰ گمب سم) میں ۱۰ گرام خشک فینیل ہائیڈرین ہائیڈروکلورائیڈ (Phenylhydrazine hydrochloride) اور ۹ گرام ایسیٹو ایسیٹک ایسٹر (Acetoacetic ester) کو باہم آمینتہ کرو۔ ۳ یا ۴ قطرے مرکب ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کے ملا دو۔ اور ۱۰-۱۵ دقیقہ تک گرم کرو۔ شفاف سرخ محلول حاصل ہوتا ہے۔ یہ پانی میں ڈال دیا جاتا ہے اور احتیاط سے کاوی سوڈے کے ساتھ تعدیلی بنالیا جاتا ہے۔ ترسیب شدہ تیل تقریباً فوراً ٹھوس بن جاتا ہے اور الکوحل (Alcohol) کے ذریعہ دوبارہ قلمایا جاسکتا ہے۔ محاصل ۱۰ گرام۔



صفحہ ۱۳۶ اور صفحہ ۲۶۶ پر کے تعاملات بھی دیکھو اور ضمیمہ تیاری ۱۷ بھی دیکھو۔

تیاری ۷۲ سلفانیلک تڑشہ



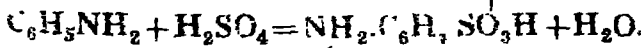
Gerhardt : *Annalen*, 1846. 60, 312 ;

Buckton. Hofmann, *Annalen*, 1856, 100, 163.

۲۰ گرام اینیلین (Aniline)

۸۰ گرام مرکوز سلفیورک (Sulphuric) تڑشہ۔

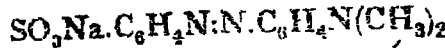
اینیلین (Aniline) اور سلفیورک (Sulphuric) تڑشہ گول صراحی (۵۰ کمب) میں احتیاط کے ساتھ باہم آمیختہ کئے جاتے ہیں اور تیل جھڑی و محتاج جھڑی چار سے پانچ گھنٹوں تک گرم کئے جاتے ہیں۔ حتیٰ کہ اس مرکب ٹھنڈی میں حل ہو گیا۔ نمونہ گاڑی سوڑے کی افراط میں ملائے جانے پر۔ نمونہ ہی رہتا ہے اور کوئی اینیلین (Aniline) جدا نہیں ہوتا۔ حاصل سبز پانی میں ڈال دیا جاتا ہے۔ اس سے سلفانیلک (Sulphanilic) تڑشہ سیاری اہل سفید قفسی مازہ کی شکل میں ترتیب ہو جاتا ہے۔ یہ تقطیر کیا جاتا ہے تھوڑے سے سرد پانی سے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ تھوڑا سا حیوانی کوئلہ ملا کر گرم پانی سے دوبارہ قلما یا جاتا ہے اور ہوا میں خشک کیا جاتا ہے۔ حاصل ۲۵ - ۳۰ گرام۔



خواص — بے رنگ سین تختیاں جن میں ۲ سالے قلماؤ کے پانی کے ہوتے ہیں۔ اس پانی کو یہ آہستہ آہستہ ہوا میں کھودیتی ہیں۔ جس سے یقلیں ٹوٹ کر سفوف بن جاتی ہیں۔ یہ کھوٹھہ تیار ہے۔

تیاری ۷۳

میتھل (Methyl) نارنجی رنگ {ہیلینتھن (Helianthin)}



۱. اگر ام سلفانیلک (Sulphanilic) ترشہ۔

۵۰ گرام سودیم کاربونیٹ (Sodium Carbonate) (۱۰۰ مکعب سم پانی میں)۔

۲. ۳۵ گرام سودیم نائٹرائٹ (Sodium nitrite) (۲۰ مکعب سم پانی میں)۔

۳. ۶ گرام ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ (۱۰ مکعب سم پانی میں)۔

۴. اگر ام ڈائی میتھل انیلین (Dimethylaniline) (۴ مکعب سم ہائیڈروکلورک HCl اور ۲۰ مکعب سم پانی میں)۔

سلفانیلک (Sulphanilic) ترشہ سودیم کاربونیٹ (Sodium carbonate) (۱۰ مکعب سم پانی میں)۔

۵. ۳۵ گرام سودیم نائٹرائٹ (Sodium Nitrite) (۱۰ مکعب سم پانی میں)۔

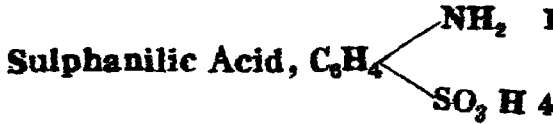
۶. ۶ گرام ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ (۱۰ مکعب سم پانی میں)۔

۷. ۴ گرام ڈائی میتھل انیلین (Dimethyl aniline) (۱۰ مکعب سم پانی میں)۔

۸. ۴ گرام ڈائی میتھل انیلین (Dimethyl aniline) (۱۰ مکعب سم پانی میں)۔

تیاری ۷۲

سلفانیلک ترشہ



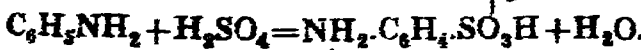
Gerhardt : *Annalen*, 1846, 60, 312 ;

Buckton. Hofmann, *Annalen*, 1856, 100, 163.

۲۰ گرام اینیلین (Aniline)

۸۰ گرام مرکب سلفیورک (Sulphuric) ترشہ -

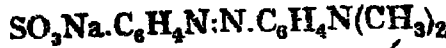
اینیلین (Aniline) اور سلفیورک (Sulphuric) ترشہ
گول صراحی (۲۵۰ مکعب سمر) میں احتیاط کے ساتھ باہم آمیختہ کئے جاتے
ہیں اور تیل جنتریا دھات جنتریہ پر چار سے پانچ گھنٹوں تک گرم کئے
جاتے ہیں۔ حتیٰ کہ اس مرکب کا پانی میں حل کیا ہوا ایک نمونہ کا دھاتی
سوڈے کی افراط میں ملائے جانے پر شفاف رہی رہتا ہے اور کوئی
اینیلین (Aniline) جدا نہیں ہوتی۔ حاصل سرد پانی میں ڈال
دیا جاتا ہے۔ اس سے سلفانیلک (Sulphanilic) ترشہ سیاہی
مائل سفید قلمی مادہ کی شکل میں ترسیب ہو جاتا ہے۔ یہ تقطیر کیا جاتا ہے
تھوڑے سے سرد پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے، تھوڑا سا حیوانی کوئلہ
ملا کر گرم پانی سے دوبارہ قلما یا جاتا ہے اور ہوا میں خشک کیا جاتا ہے۔
حاصل ۲۵ - ۳۰ گرام -



خواص — بے رنگ معین تختیاں جن میں ۲ سالے
قلماؤ کے پانی کے ہوتے ہیں۔ اس پانی کو یہ آہستہ آہستہ ہوا
میں کھودیتی ہیں۔ جس سے یہ قلمیں ٹوٹ کر سفوف بن جاتی ہیں۔ یہ کچھ غیر مستحکم تیاری ہے۔

تیاری ۷۳

میتھل (Methyl) نارنجی رنگ {ہیلینتھن (Helianthin)}



۱۰ گرام سلفانیلک (Sulphanilic) ترشہ۔

۱۵ گرام نابیدہ سوڈیم کاربونیٹ (Sodium Carbonate) (۱۰۰ مکعب سمرپانی میں)۔

۳۵ گرام سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium nitrite) (۲۰ مکعب سمرپانی میں)۔

۶ گرام مرکوز ہائڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ (۱۰ مکعب سمرپانی میں)۔

۶ گرام ڈائی میتھل اینیلین (Dimethylaniline) (۴ مکعب سمر مرکوز HCl اور ۲۰ مکعب سمرپانی میں)۔

سلفانیلک (Sulphanilic) ترشہ سوڈیم کاربونیٹ (Sodium carbonate) (۱/۲ سالمہ) کے محلول میں حل کیا جاتا

ہے اور سوڈیم نائٹرائٹ (Sodium Nitrite) (اسالمہ) کا محلول ملا دیا جاتا ہے۔ یہ آمیزہ بیخ میں سرد کیا جاتا ہے اور ہائڈروکلورک

(Hydrochloric) ترشہ (اسالمہ) کا محلول بالتدريج ملایا جاتا ہے۔ ڈائی میتھل اینیلین (Dimethyl aniline) (اسالمہ) کا محلول اب

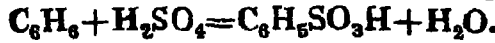
اس میں ڈالا جاتا ہے۔ اور لٹے ہذا کاوی سوڈے کے ساتھ قلوئی

Mitscherlich, Pogg. Ann., 1834, 31, 283 and 364 ;

Michael, Adair, Ber., 1877, 10, 585.

۴. کعب سمبیزین۔
 ۴. کعب سمبیزین سلفیورک (Sulphuric) ترشہ -
 نیزین اور سلفیورک (Sulphuric) ترشہ، بالوجستر پر،
 گول مراچی (۱ لیٹر) میں، انتصابی جمعی کثیف کے ساتھ اٹھ گرم
 کئے جاتے ہیں۔ آمیزہ کو اکثر دفعہ ہلاتے ہوئے نرم اُبال پر رکھا
 جاتا ہے (شکل ۷ صفحہ ۲۶۶) کا جیلی ہلانی والا آکر اگر استعمال کیا جائے
 تو بہتر ہوگا) حتیٰ کہ بنزین (Benzene) کی بالائی تہ کو سلفیورک
 (Sulphuric) ترشہ تقریباً جذب کر لیتا ہے (چھ سے آٹھ گنٹھ
 تک)۔ سرد ہونے پر سیاہی مائل رنگ کا مائع بڑے طاس میں
 (الیترا) سرد پانی میں ڈال دیا جاتا ہے، پس پی ہوئی کھریا یا گاڑھے
 دودھیا ٹھونے کے ساتھ ملا کر اُبالا جاتا ہے اور تبدیلی بنا لیا جاتا ہے۔
 کیلیم سلفیٹ (Calcium sulphate) کے رسوب سے مادہ گرم گرم
 ہی چینی کے قیف یا کپڑے میں سے تقطیر کر لیا جاتا ہے، گرم پانی کے
 ساتھ دھویا جاتا ہے، اور کسی قدر مرکوز بنا لیا جاتا ہے۔ یہ محلول جس
 میں بنزون سلفونک (Benzene sulphonie) ترشہ کا کیلیم
 (Calcium) نمک موجود ہوتا ہے، پوٹاشیم کاربونیٹ
 (Potassium carbonate) کے عین کافی محلول کے
 ساتھ برتا جاتا ہے تاکہ کیلیم (Calcium) کاربونیٹ (Carbonate)
 کی شکل میں ترسیب ہو جائے اور سلفونک (Sulphonic) ترشہ
 پوٹاشیم (Potassium) کے نمک میں بدل جائے۔ اس کی اس
 طرح سے تحقیق کی جاتی ہے کہ تھوڑا سا نمونہ تقطیر کر لیا جاتا ہے
 اور پوٹاشیم کاربونیٹ (Potassium carbonate) کے ساتھ، مقررہ اوقات
 کیا جاتا ہے۔ مائع پھر کپڑے میں سے یا چینی کے قیف میں سے

تقطیر کر کے مرکب بنایا جاتا ہے، پہلے تو حلقی مشعل پر اور آخر الامر بن جنٹر پر، حتیٰ کہ اس کا ایک نمونہ سرد ہونے پر قلما جاتا ہے۔
پوٹاشیم (Potassium) کا یہ نمک پیپ پر بچھوڑا جاتا ہے اور مسدود گٹھیری پر خشک کیا جاتا ہے۔ محاصل تقریباً ۸۰ گرام۔



خواص — بے رنگ، موتی سی چمکیلی تختیاں جو ہوا میں آہستہ آہستہ شگفتہ ہو جاتی ہیں اور گرم کرنے پر خفیف سی تحلیل کے ساتھ ۲۰۰ سے اوپر پگھل جاتی ہیں۔ پانی میں بہت ہی حل پذیر۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۴۲۔

تیاری ۵۰

بنزین سلفونک کلورائیڈ

Benzenesulphonic Chloride,



Gerhardt, Chiozza, *Annalen*, 1853, 87, 299.

۱۵ گرام پوٹاشیم بنزین سلفونیٹ۔

۲۵ گرام فاسفورس پینٹا کلورائیڈ۔

پوٹاشیم بنزین سلفونیٹ (Potassium benzene sulphonate)

بن جنٹر پر احتیاط کے ساتھ خشک کیا جاتا ہے، سفوف بنایا جاتا

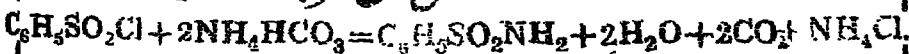
ہے، اور صراحی میں فاسفورس پینٹا کلورائیڈ (Phosphorus)

(Pentachloride) کے ساتھ آمیختہ کیا جاتا ہے۔
تیز متبادل واقع ہوتا ہے۔ جب یہ تقطیر جاتا ہے تو صراحی گھنٹہ بھر
پانی پر گرم کی جاتی ہے۔ اور ماوہ شیشے کی سلخ کے ساتھ
مکعب سمٹا دیا جاتا ہے۔ حاصل صراحی میں جس میں ۲۰ مکعب سم
پانی موجود ہوتا ہے، ڈال دیا جاتا ہے اور ایک گھنٹہ ٹھہرا رہنے
دیا جاتا ہے۔ سلفونک کلورائیڈ (Sulphonic chloride) جو تیل کی
شکل میں جدا ہوتا ہے، تب ایٹھر (Ether) کے ساتھ اسکی تحلیل
جانی ہے کیلیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے اوپر مابیدہ بنایا
جاتا ہے اور منتقار جاتا ہے۔ ایٹھر (Ether) جن خستہ پر خارج کر
دیا جاتا ہے۔ محاصل سہلے رنگ کا جھورا تیل ۱۰ گرام۔



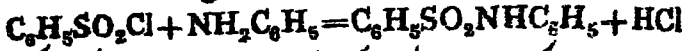
خواص — بے رنگ تیل جب کہ خالص ہو۔
نقطہ جوش ۲۴۶ - ۲۴۷ ° تحلیل کے ساتھ - نقطہ انجماد ۱۴ - ۱۵ ° خلا میں
بلا تحلیل کشید ہوتا ہے۔

تعاملات — ہاون میں ایک مکعب سم سلفونک
کلورائیڈ (Sulphonic chloride) ۵ گرام پسے ہوئے امونیم کاربونیٹ
(Ammonium carbonate) کے ساتھ ملا کر ہیں لو اور بن خستہ
پر رکھا رہنے دو حتیٰ کہ سلفونک کلورائیڈ (Sulphonic chloride)
کی بو جاتی رہے۔ پانی ملاؤ، تقطیر کرو اور دھو ڈالو۔ اور بنزین سلفونامائیڈ
(Benzene sulphonamide) کے ثقل کو درج شراب کے ذریعہ سے تلاماؤ۔

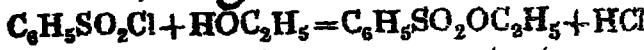


۲۔ ایک مکعب سم سلفونک کلورائیڈ (Sulphonic chloride)
۳ مکعب سم اینیلین (Aniline) میں ملاؤ۔ خوب ملا کر پانی ملاؤ اور
میکز HCl کے چند قطروں کے ساتھ غر شاؤ (میتھل Methyl
بنفسی کاغذ) - تقطیر کرو، دھو ڈالو اور بنزین سلفونامائیڈ

(Benzene sulphonanilide) کو روح شراب کے ذریعہ سے تیار کیا



۳۔ ۲ مکعب سمر مطبق الکوحل (Alcohol) ایک مکعب سمر سلفونک کلورائیڈ (Sulphonic chloride) میں ملاؤ۔ اور گاوی سوڈا بافراط ملاؤ حتیٰ کہ مائع قلعوی ہو جائے۔ پانچ دقیقہ تک آہستہ آہستہ گرم کرو۔ اور اگر ضرورت ہو تو مزید گاوی سوڈا ملاؤ۔ سرد کرو اور ایٹھر (Ether) کے ساتھ اسکی تخلیص کرو۔ ثقلی مائع بنزین ایٹھل سلفونیٹ (Benzene ethyl sulphonate) پر مشتمل ہوتا ہے۔



۴۔ الکوحل (Alcohol) کے بجائے فینول (Phenol) استعمال کر کے قاتل ۳ کو دہراؤ۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۷۵۔

تیاری ۷۶

فینول (کاربالک ٹریشہ ہائیڈرآکسی بنزین)

Phenol (Carbolic acid, Hydroxybenzene),



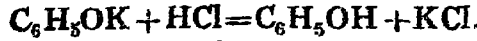
Kekulé, Wurtz, Dusart, Zeitschr. f. Ch. N.F., 1867, 3,

299-301 ; Degener, J. Prakt. Chim. 1878, (2), 17, 394.

۲۰ گرام پوٹاشیم بنزین سلفونیٹ۔

۳۵ گرام گاوی پوٹاش۔

گاوی پوٹاش کو پانی کی کمترین مقدار (۵ مکعب سمر) میں چاندی یا نیکل (Nickel) کے ٹاس یا کٹھالی میں گرم کرنے سے



- خواص ————— بے رنگ مٹوئیاں مخصوص بو والی -
 نقطہ اجماع ۴۲-۴۳ - نقطہ جوش ۱۸۲ - الکوحل (Alcohol) اور
 ایٹر (Ether) میں آسانی سے حل پذیر ہے - پانی کے ساتھ
 میں مٹوئی تپش پر حل پذیر ہے - جلد پر آجے پیدا کر دیتا ہے -
 تعاملات ————— ۱- پانی میں فینول (Phenol) کا
 محلول بناؤ اور اس کے ایک حصہ میں فیرک کلورائیڈ (Ferrie
 chloride) کا ایک قطرہ ڈال دو - بنفشی رنگینی پیدا ہوتی ہے -
 ۲- ایک اور حصے میں برومین (Bromine) کے
 پانی کا ایک قطرہ ڈالو - ٹرائی بروموفینول (Tribromophenol)
 کا سفید قلمی رسوب بن جاتا ہے -
 ۳- ایک اور حصے میں ہلکے ہوئے امونیا
 (Ammonia) کا مساوی حجم اور سوڈیم ہائیپوکلورائیڈ (Sodium
 hypochlorite) کے چند قطرے ملا دو - اور اسے آہستہ
 آہستہ گرم کرو - کاپر سلفیٹ (Copper sulphate) کا
 نیلا رنگ پیدا ہوتا ہے -
 ۴- ٹھوس سوڈیم ہائیڈرائیڈ (Sodium nitrite) کا
 چھوٹا سا ٹکڑا ۵ مکعب سمر مرکز سلفیورک (Sulphuric)
 میں ڈال دو اور بہت آہستہ آہستہ گرم کرو حتیٰ کہ ٹھکڑا حل ہو جائے -
 تقریباً ۵ گرام فینول (Phenol) ملائے پر پھورا محلول حاصل
 ہوتا ہے جس کا رنگ بسرعت بدل کر گہرا نیلا ہو جاتا ہے - اگر
 یہ نیلا محلول پانی میں ڈال دیا جائے تو زرخش رنگینی
 پیدا ہوتی ہے جو قلمی کے ملائے سے بدل کر نیلی ہو جاتی ہے
 (لیبرمان کا ہائیڈروسو (Nitroso) تعالٰیٰ دیکھو صفحہ ۲۸۸) -

۵۔ اگر ام فینول (Phenol) اکعب سمروڈائی میتھل سلفیٹ
(Dimethyl sulphate) کے ساتھ آمیختہ کرو اور کاوی
سوڑے کے ۱۰ فی صدی محلول کے ۴۰ اکعب سمرا اس میں ملا دو۔
اسے گرم کرو اور ہٹاؤ۔ فینول (Phenol) کی جگہ انیسول
(Anisole) کی جگہ آتی ہے جو اس مانع سے ایٹر (Ether) کے
ساتھ تخلیص کیا جا سکتا ہے (اولیٹن کا قوال)۔ دیکھو ضمیر تیاری ۷۶۔
$$C_6H_5ONa + (CH_3)_2SO_4 = C_6H_5OCH_3 + CH_3NaSO_4$$

تیاری ۷۷

انیسول (میتھل فینیل، فینیل میتھل ایٹر)

Anisole (Methyl phenate, Phenyl methyl ether),



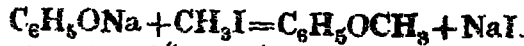
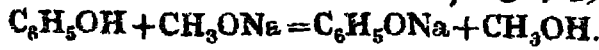
Cahours, Annalen, 1851, 78, 226.

۱۰۰ گرام سوڈیم
۱۰۰ اکعب سمروڈائی میتھل الکول
۲۰ گرام فینول
۴۰ گرام میتھل ایٹر

میتھل الکول (Methyl alcohol) ایسی کرل صراحی (۲۵۰)

۷۷۔ ڈائی میتھل سلفیٹ (Dimethyl Sulphate) کا بخار بہت زہریلا ہوتا ہے
لہذا احتیاط کرنی چاہیے کہ اس میں سانس نہ لی جائے۔

مکعب سر) میں ڈال دیا جاتا ہے جس کے ساتھ انتصابی مکشف لگا ہوتا ہے۔ سوڈیم (Sodium) دھات چھوٹے چھوٹے ٹکڑوں میں کٹی ہوئی اس میں ڈال دی جاتی ہے۔ اسے ڈالنے کے لئے لفظ بھر کے لئے صراحی مکشف سے جدا کر لی جاتی ہے اور پھر جوڑ دی جاتی ہے۔ سوڈیم (Sodium) جب حل ہو چکتی ہے تو فینول (Phenol) اور میتھل آئیوڈائیڈ (Methyl iodide) ڈال دئے جاتے ہیں۔ آمیزہ پن خنتر پر گرم کیا جاتا ہے حتیٰ کہ محلول قلعی تعال نہیں دیتا ہے (دو یا تین گھنٹے)۔ میتھل الکول (Methyl Alcohol) جتنا کہ ممکن ہو پن خنتر پر کشید کر دیا جاتا ہے اور عنبری رنگ کے نفل میں پانی ملا دیا جاتا ہے۔ ایک بے رنگ تیل جدا ہوتا ہے جس کی اتھر (Ether) کے ساتھ تخلیق نہ جاتی ہے۔ اتھری محلول کیلسیم کلورائیڈ (Calcium Chloride) کے اوپر نابیدہ بنایا جاتا ہے اور کشید کیا جاتا ہے۔ پہلے تو یہ پن خنتر پر کشید کیا جاتا ہے حتیٰ کہ اتھر (Ether) خارج کیا جا چکتا ہے۔ اور بعد ازاں نفل کے اوپر کشید کیا جاتا ہے۔ تقریباً تمام کا تمام نفل ۱۵۰-۱۵۵ پر کشید ہو جاتا ہے۔ محاصل کی مقدار تقریباً نظری ہوتی ہے۔



خواص۔۔۔ بے رنگ، مائع، مرغوب بو والا۔ نقطہ جوش ۱۵۴۔ کثافت اضافی ۱.۵ پر ۹۹۱۔۰۰۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۷۷۔

تیاری ۷۸

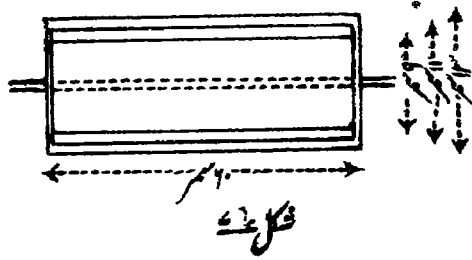
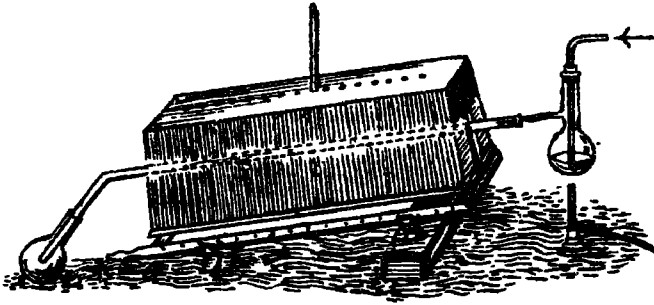
ہیکسا ہائیڈرو فینول (سائیکلو ہیکسانول)

Hexahydrophenol (Cyclohexanol), $C_6H_{11}.OH$ Sabatier and Senderens. *Compt. rend.*, 1901, 132, 210.

۵۰ گرام فینول۔

فینول (Phenol) ہائیڈروجن (Hydrogen) کے ساتھ دھاتی نیکل (Nickel) کے باریک سفوف کی موجودگی میں جو بطور حامل کے عمل کرتا ہے، تحلیل کیا جاتا ہے۔ آلہ مطلوبہ شکل ۷۹ میں دکھایا گیا ہے۔ یہ آلہ مشتمل ہے لوہر میٹل کے مستطیل پون جنٹر پر جو تقریباً ۶۰ سمر (۲۳ انچ) لمبا اور ۱۵ سمر (۶ انچ) چوڑا ہے۔ ہر ایک طرف یہ چھوٹے چھوٹے گیس کے فواروں کے ایک سلسلہ کے ذریعہ سے گرم کیا جاتا ہے۔ لوہے کی ایک نئی پون جنٹر کے نیچے سے گزرتی ہے۔ اس میں سوراخ کر کے فواروں کا یہ سلسلہ بنایا گیا ہے۔ گرم ہوا اس فضا میں اوپر کو گزرتی ہے جو بیرونی دھاتی غلاف اور اندرونی مستطیل دھاتی صندوق کے بائیں ہے۔ اور اس کے بعد نیچے کو، اور مرکزی مستطیل خانہ کے پینڈے پر کے گول سوراخوں کی ایک تعداد کے بیچ میں سے پون جنٹر میں گزرتی ہے اور آخر الامر بیرونی سرپوش کی چوٹی میں کے سوراخوں کے ایک سلسلہ میں سے یہ باہر نکل جاتی ہے۔ پون جنٹر میں، دونوں

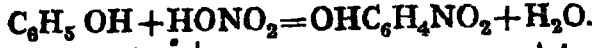
سروں پر سوراخ کئے ہوئے ہیں تاکہ شیشے کی فراخ نلی کا ایک ٹکڑا داخل ہو سکے۔ اس نلی (۱۵-۱) سمر قطر کی لمبائی ایسی ہے کہ یہ تقریباً ۲-۳ سمر جستر کے ایک سرے پر اور ۵-۶ سمر دوسرے سرے



پر باہر نکلی ہوئی ہے۔ نلی کا موخرالذکر جانب کا سرانخیدہ اور ایک قابلہ سے وابستہ ہے۔ کم لمبائی کا سراگاک کے ذریعہ سے چھوٹی سی شیشی صراحی کے ساتھ لگا ہوا ہے۔ اس صراحی میں سے خشک ہائیڈروجن (Hydrogen) کی بوتل (Kipp) (کے آلہ) سے نکاس نلی میں سے جو صراحی کے پینڈے تک پہنچتی ہے، گزاری جاتی ہے۔ جھاڑواں پتھر کے چھوٹے چھوٹے ٹکڑے بیکل آکسائیڈ NiO (Nickel oxide) اور پانی کی لٹی کے ساتھ بھرے ہوئے، جن جستر پر خشک کئے جاتے ہیں اور فراخ نلی میں بھر دیے جاتے ہیں۔ تب اس نلی کے سروں پر آبستوس کے پھندے، ڈھیلے ڈھیلے، لگا دیے جاتے ہیں۔ فینول (Phenol)

کی تقریباً مساوی مقداروں پر مشتمل ہوتے ہیں۔ ان کے ساتھ راتینی (درال کی قسم کے) حاصلات ملے ہوئے ہوتے ہیں۔ ان دونوں ہم ترکیب مرکبوں کو جدا کرنے کے لئے حاصل بھاپ کی رو میں کشید کیا جاتا ہے (دیکھو شکل ۶۸، صفحہ ۱۹۹) حتیٰ کہ کشیدہ تقریباً بے رنگ ہو جاتا ہے۔ آرٹھو۔ (Ortho) مرکب زرد تیل کی شکل میں کشید ہوتا ہے۔ ممکن ہے کہ یہ تیل مکشف میں ٹھوس بن جائے۔ اس صورت میں عارضی طور پر مکشف سے پانی نکال دیا جاتا ہے۔ قابلہ میں کا ٹھوس مادہ تقطیر کے ذریعہ سے جدا کیا جاتا ہے اور ۲۰۰ بریج شراب میں حل کیا جاتا ہے۔ تب اس میں پانی قطروہ قطروہ ملایا جاتا ہے۔ حتیٰ کہ ایک کدورت سی پیدا ہو جاتی ہے۔ محاصل ۵۰ گرام۔ ٹھوس شکل میں، پیرا۔ (Para) مرکب سیاہ راتینی (درال کی قسم کی) اشیاء کے ساتھ ملا ہوا موجود ہوتا ہے۔ ان چیزوں سے یہ اس طرح جدا کیا جاتا ہے کہ آبلتے ہوئے پانی کے ساتھ اس کی بار بار تخلیص کی جاتی ہے۔ آبی خالصہ کے متحدہ حصے حیوانی کوئلے کے ساتھ آدھ گھنٹہ تک بڑے طاس میں ابالے جاتے ہیں۔ اور پانی کے ساتھ ترکئے ہوئے نالیڈار تقطیری کانڈیز سے تقطیر کئے جاتے ہیں۔ تقطیر ہذا کا دی سوڈے کے خلول کے ساتھ قلوئی بنایا جاتا ہے۔ اور ایک چھوٹے سے حجم (۱۰۰۰ کعب سر) تک مرکز بنایا جاتا ہے۔ اگر تار کو لی مادہ جدا ہو گیا ہو تو اسے تر تقطیری کانڈیز سے تقطیر کرنا چاہیے۔ آزاد پیرا۔ (Para) مرکب کے حاصل کرنے کے لئے سوڈیم (Sodium) کے نمک کا مرکز آبی محلول سرد کیا جاتا ہے۔ اور جدا شدہ سوڈیم (Sodium) کا نمک تقطیر کیا جاتا ہے۔ قلیں حل کی جاتی ہیں اور مرکز ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ٹرشہ کے ساتھ ٹرشائی جاتی ہیں۔ نائیٹرو فینول (Nitrophenol) جو جدا ہوتا ہے وہ تقطیر کیا جاتا ہے اور گرم پانی سے دوبارہ قلمایا جاتا ہے۔

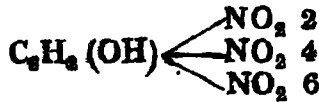
محصل ۱۰ گرام۔



خواص ——— ۱۰۔ نائٹروفینول (O-Nitrophenol)
گند سی زرد سوئیاں، خاص بُو دانی۔ نقطہ اُجمعت ۴۵۔ نقطہ جوش ۲۱۲۔
بھاپ کے ساتھ کفید کی جا سکتی ہیں۔ الکوہل (Alcohol)
ایتھر (Ether)، اور گرم پانی میں حل پذیر۔ سرد پانی میں کمتر حل پذیر۔
پی۔ نائٹروفینول (p-Nitrophenol) بے رنگ
تلمبیں۔ نقطہ اُجمعت ۱۱۲۔ الکوہل (Alcohol) اور گرم پانی میں
آسانی سے حل پذیر۔ سرد پانی میں خفیف سی حل پذیر۔ (دیکھو ضمیمہ
تیاری ۷۹۔)

تیاری ۸۰

پیک ٹریشہ (ٹرینی نائٹروفینول) (Picric acid (Trinitrophenol))



Woulfe, 1771 ; Schmidt, Glutz Ber., 1869. 2, 52

۲۵ گرام فینول۔
۱۲۵ گرام (یعنی ۶۸ مکعب سنتی میٹر) مُترکز سلفیورک (Sulphuric) ٹریشہ
۱۰۰ گرام (۶۸ مکعب سم) مُترکز نائٹریک (Nitric) ٹریشہ، کثافت اضافی

Baeyer, Ber., 1876, 9, 1230, and

Annalen, 1880, 202, 68,

۱۔ گرام فٹھلیک اینہائیڈرائڈ (Phthalic anhydride) ۴

۲۔ گرام فینول (Phenol) ۲

۳۔ گرام مرکنز سلفیورک (Sulphuric) ٹرسہ۔

فٹھلیک اینہائیڈرائڈ (Phthalic anhydride) فینول

(Phenol) اور مرکنز سلفیورک (Sulphuric) ٹرسہ، تیل

جنٹر پر ۸-۹ گھنٹے ۱۱۵-۱۲۰ تک اکٹھے گرم کیے جاتے ہیں۔ اودہ

ہذا نیم سیال اور سیاہی مائل سرخ رنگ کا ہو جاتا ہے۔ یہ گرم گرم

ہی پانی کے طاس (۱۰-۱۵ مکعب سمر) میں ڈال دیا جاتا ہے اور جوش

دیا جاتا ہے حتیٰ کہ فینول (Phenol) کی بوجلی جاتی ہے۔ جوش

کے دوران میں جب پانی تبخیر ہو جاتا ہے تو مزید پانی ڈال دیا جاتا ہے۔

غیر حل شدہ زرد گھنڈیدار سوب، سرد ہونے پر، لٹخ سے تقطیر کے

ذریعہ سے، جدا کیا جاتا ہے اور پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ پھر

یہ کاوی سوڈے کے ہلکے محلول میں حل کیا جاتا ہے، غیر حل شدہ

نقل سے تقطیر کیا جاتا ہے۔ اور مقطر ایسیٹک (Acetic) تجربہ کے

ساتھ جس میں ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ٹرسہ کے

چند قطرے ملائے جاتے ہیں، ترشایا جاتا ہے۔ فٹھلیک (Phthalein)

چند گھنٹوں تک ٹھہری رہنے کے بعد خفیف سے زرد ریشیلے سفوف

کی شکل میں جدا ہو جاتی ہے۔ یہ تقطیر کر لی جاتی ہے اور خشک

کر لی جاتی ہے۔ اسے اس طرح خالص کر لیا جاتا ہے کہ حیوانی کوئلہ

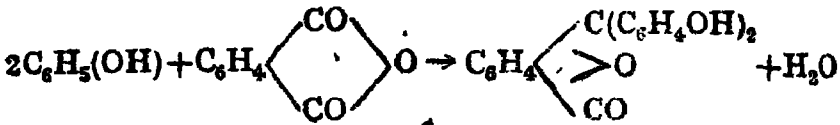
ملا کر مطلق الکحل (Alcohol) میں یہ حل کر لی جاتی ہے { حصہ

فینول فٹھلیک (Phenol phthalein) ۶ حصے الکحل (Alcohol)

اور ۱ حصہ حیوانی کوئلہ اور محلول گھنٹہ بھرین جنٹر پر ابالا جاتا ہے۔ یہ اودہ گرم

گرم ہی تقطیر کر لیا جاتا ہے، ابلتے ہوئے الکحل کے ۲ حصوں کے ساتھ

دھویا جاتا ہے اور مقطر کو پن جنت پر بخیر کر کے اسے اپنی دو تہائی حجم تک لایا جاتا ہے۔ محلول کو ٹھنڈا کر کے اس میں سرد پانی کی گنتی مقدار ملا دینے سے وہ مکث ہو جاتا ہے۔ پھر مانع خوب ہلایا جاتا ہے اور چند ثانیہ ٹھہرا رہنے کے بعد راتنی تیل سے جو جدا ہو جاتا ہے کپڑے میں سے یہ تقطیر کیا جاتا ہے۔ الکحل (Alcohol) کی ازا کو خارج کرنے کے لیے پن جنت پر اس مقطر کو گرم کرتے ہیں تو فینول فٹھیلین (Phenolphthalein) سفید سفوف کی شکل میں قسما جاتی ہے۔ محاصل ۵ گرام۔

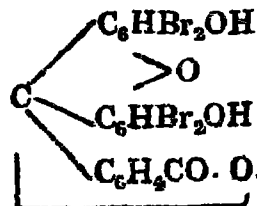
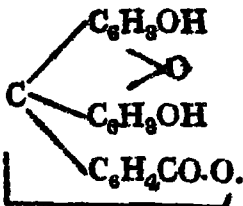


خواص — سفید گھنڈید از قلمی سفوف — نقطہ انجماد ۲۵۰-۲۵۳- پانی میں بہت ہی خفیف سا حل پذیر گرم الکحل (Alcohol) میں تیزی سے حل پذیر۔ قلیوں میں حل ہو جاتا ہے محلول کا رنگ قرمزی ہوتا ہے۔ دیکھو تیاریاں ۱۸۱ اور ۸۲۔

تیاری ۸۲

(Fluorescein and Eosin,)

فلورسین اور ایوسین



Baeyer, *Annalen*, 1376. 133, 3.

۱. اگر ام فیکس اینہائیڈرائڈ (Phthalic anhydride)۔

۱۵۔ ریڈا سینول (Resorcinol)۔

۲۔ زینک کلورائیڈ (Zinc chloride) (گٹھا اور پسہ ہوا)۔

فٹھلیک اینہائیڈرائڈ (Phthalic anhydride) اور

ریڈا سینول (Resorcinol) اکٹھے پیسے جاتے ہیں اور تین کے

گہرے طشت یا اسطوانی میں ۱۸۰ تک گرم کیے جاتے ہیں۔

گلے ہوئے مادہ میں زینک کلورائیڈ (Zinc chloride)

لگاتار دس دقیقوں تک ہلاتے ہلاتے دیا جاتا ہے۔ پیش اب

۲۱۰ تک بند کی جاتی ہے اور گرم کرنا جاری رکھا جاتا ہے

حتیٰ کہ مادہ بالکل سخت ہو جاتا ہے (تقریباً آگھٹوں کے اثناء میں)۔

سرد ہونے پر گداختہ ہوا چھیل چھیل کر نکال لیا جاتا ہے، اس کا

باریک سفوف بنایا جاتا ہے اور ۱۵۰ مکعب سمرپانی اور ۱۰

مکعب سمرمرنگو ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کے ساتھ

ملا کر جوش دیا جاتا ہے۔ فلورسین (Fluorescein) تشکیل کر لی جاتی

دھوئی جاتی ہے اور لوشوں کو حل کرنے کے لیے مطلق الکوحل

(Alcohol) کی تھوڑی سی مقدار کے ساتھ ملا کر ابالی جاتی ہے۔

نفل تب بن جنتر پر خشک کر لیا جاتا ہے۔ محاصل ۲۰ گرام۔

ایوسن (Eosin)۔ صراحی میں پندرہ گرام فسفرورسین

(Fluorescein) ۸۰ مکعب سمرروح شراب کے ساتھ آریختہ کی

جاتی ہے۔ اور چوتھائی گھنٹہ کے اثناء میں ظرنگ میں سے

۱۱ مکعب سمربرومین (Bromine) اس میں ٹپکائی جاتی ہے۔

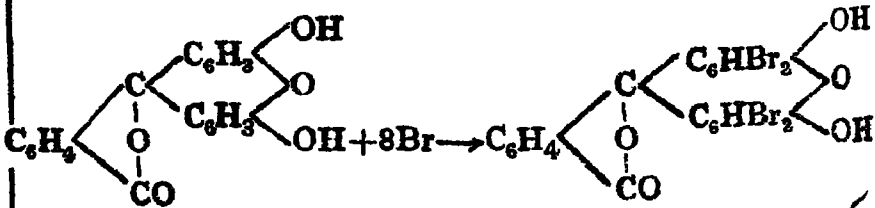
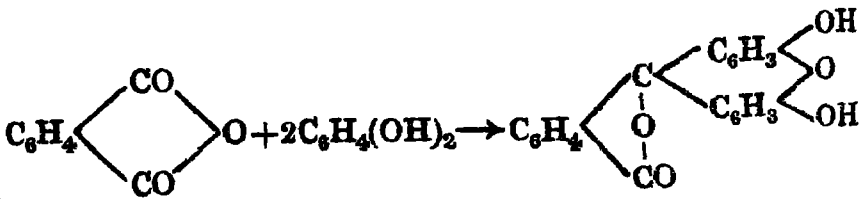
حرارت پیدا ہوتی ہے اور فلورسین (Fluorescein) بالتدیکج حل

ہوتی جاتی ہے حتیٰ کہ جب نصف برومین (Bromine) ملائی

جا چکتی ہے تو شفاف محلول حاصل ہوتا ہے۔ برومین (Bromine)

کامزید اضافہ ٹیٹرابرومو (Tetrabromo) مرکب (ایوسین Eosin) کی تریب کر دیتا ہے۔ دو گھنٹے ٹھہرا رہنے کے بعد رسوب تقطیر کیا جاتا ہے، روح شراب کے ساتھ دھویا جاتا ہے اور قلماؤ کے الکوحل (Alcohol) کو خارج کرنے کے لیے ۱۰٪ پر خشک کیا جاتا ہے۔
حاصل ۳۰ گرام۔

سودیم (Sodium) کا مرکب حاصل کرنے کے لیے ۶ گرام حاصل ہذا ہاون میں، اگر ام سودیم کاربونیٹ (Sodium Carbonate) کے ساتھ ملا کر پسیا جاتا ہے، گلاس میں رکھا جاتا ہے اور الکوحل (Alcohol) کے ساتھ بھگوایا جاتا ہے۔ مکعب سمریانی ملا کر آمیزہ ابالا جاتا ہے۔ حتیٰ کہ کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) کا پیدا ہونا بند ہو جاتا ہے۔ سودیم (Sodium) کے نمک میں ۲۵ مکعب سمر روح شراب ملا دی جاتی ہے اور آمیزہ ابالا جاتا اور تقطیر کیا جاتا ہے۔ ایک یادو دن تک ٹھہرا رہنے پر سودیم (Sodium) کا نمک بھوری سولہ کی شکل میں قلما جاتا ہے۔



دیکھو ضمیمہ، تیاریاں ۸۱ اور ۸۲۔

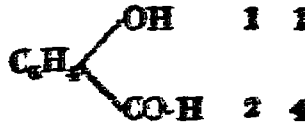
تیاری ۸۳

سلیسل الڈیہائیڈ (۱)۔ (پینٹاکسی نیرائڈیہائیڈ) پی۔ (پینٹاکسی نیرائڈیہائیڈ)

Salicylaldehyde (o-Hydroxybenzaldehyde)

p-Hydroxybenzaldehyde.

Reimer, Tiemann, Ber., 1876. 9, 824.



۵۰ گرام فینول۔

۱۰۰ گرام کالری سوڈا۔

۱۰۰ گرام پانی۔

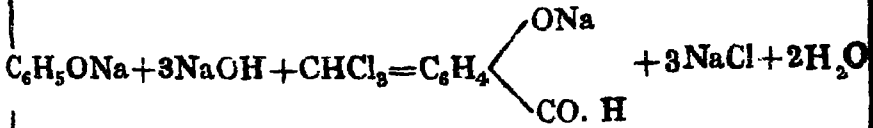
۵۰ گرام کلورو فارم۔

فینول (Phenol) کالری سوڈا اور پانی، گول

صرافی (۱)۔ (یٹر) میں جو اتھیلی ریجی کٹھ کے ساتھ مرتب کی ہوئی ہے، باہم آمیختہ کیے جاتے ہیں اور ۵۰۔ ۱۰۰ گرام گرم کیے جاتے ہیں۔ کلورو فارم (Chloroform) تب بالندج کٹھ کی چوٹی کے راستے ٹولا جاتا ہے اور ہر اضافہ کے بعد صرافی خوب ہلائی جاتی ہے۔ زمرہ ساقاقل دایق موتا ہے اور پیش جتہ ہو جاتی ہے۔ ساتھ ہی تجورے سے زرد محلول کی سطح ہلکا ہشتی رنگ اختیار کرتی ہے۔ یہ رنگ تیری کے ساتھ نائل ہو جاتا ہے۔ اور آخر الامر نالغ کا رنگ پھرا سوخ ہو جاتا ہے۔

جب تمام کا متسام کلوروفارم (Chloroform) ملایا جا چکے
 ہے تو صراحی کے مافہ آدھ گھنٹہ تک اُبلے جاتے
 ہیں۔ محلول میں سے ایک نیم جامہ مادہ جدا ہوتا ہے۔
 کیمیائی تعامل میں غیر مستعمل کلوروفارم (Chloroform)
 اب بن ختم و کشید کر کے اُڑا دیا جاتا ہے۔ اُنع پانی کے ساتھ ہلکایا
 جاتا ہے اور ہلکائے ہوئے ہائیڈروکلورک (Hydrochloric)
 ترشہ یا سلفیورک (Sulphuric) ترشہ کے ساتھ طاقتور ترشی بنایا
 جاتا ہے۔ گاڑھا سرخ تیل جدا ہو کر سطح پر آ جاتا ہے۔ اور بھاپ
 میں کشید کیا جاتا ہے۔ ایک تیل جس کا رنگ خفیف سارو ہوتا
 ہے پانی کے ساتھ کشید ہو کر آتا ہے اور قلیلہ کے پندے میں بیٹھ
 جاتا ہے۔ جب اس تیل کے قطروں کی تکشیف موقوف ہو جاتی
 ہے تو کشید بند کر دی جاتی ہے۔ کشیدہ جس میں سیلیسل الڈیہائیڈ
 (Salicylaldehyde) اور فینول (Phenol) موجود ہوتے
 ہیں، ایٹھر (Ether) کے ساتھ تخلیص کیا جاتا ہے اور ایٹھری (Ethereal)
 محلول سوڈیم بائی سلفائیٹ (Sodium bisulphite) کے سیر شدہ
 محلول کے ساتھ ملا کر خوب ہلایا جاتا ہے (دیکھو تعامل ۲، صفحہ ۱۲۹)۔
 سیلیسل الڈیہائیڈ (Salicylaldehyde) کا بائی سلفائیٹ
 (Bisulphite) کے ساتھ مرکب بے رنگ سوئیوں کی شکل
 میں جدا ہوتا ہے۔ سوئیوں تقطیر کی جاتی ہیں، الکول (Alcohol)
 کے ساتھ دھو کر فینول (Phenol) سے آزاد کی جاتی ہیں اور
 ہلکائے ہوئے سلفیورک (Sulphuric) ترشہ کے ساتھ گرم
 کر کے تخلیص کی جاتی ہیں۔ الڈیہائیڈ (Aldehyde) جو جدا ہوتا
 ہے ایٹھر (Ether) کے ساتھ تخلیص کیا جاتا ہے، کیلیم کلورائیڈ
 (Calcium chloride) کے اوپر نابیدہ بنایا جاتا ہے، ایٹھر
 (Ether) خارج کر دیا جاتا ہے اور الڈیہائیڈ (Aldehyde)

کشید کر لیا جاتا ہے۔ محاصل ۱۰ گرام۔ کشیدی صراحی میں جس میں سیلسیل الڈیہائیڈ (Salicylaldehyde) پہلے پہل بھاپ کے ساتھ نکال لیا گیا ہے، جھورا سامع اور ایک سیاہی مال سرخ چیز باقی رہ جاتی ہے جو رتن کے پینڈے پر جا بیٹھتی ہے اور سرد ہونے پر ایک پھوٹک رال بن جاتی ہے۔ آبی حصہ گرم گرم ہی گیلے تقطیری (Distillation) سے، جو رال کو روک رکھتا ہے، تقطیر کیا جاتا ہے اور مقطر جس میں پی۔ بی۔ ہائیڈروآکسی بنزالڈیہائیڈ (p. Hydroxybenzaldehyde) موجود ہوتا ہے، جب سرد ہو جاتا ہے تو ایتھر (Ether) کے ساتھ کلی تخلص کی جاتی ہے۔ محلول نہ اکو کشید کر کے خارج کر دینے پر الڈیہائیڈ (Aldehyde) ستارہ نما سوئیوں کے زرد مادہ کی شکل میں پیچھے رہ جاتا ہے۔ گرم پانی سے قحما کر یہ خالص کر لیا جاتا ہے۔ محاصل تقریباً ۲ گرام۔



خواص — سیلسیل الڈیہائیڈ (Salicylaldehyde) —

بے رنگ خوشبودار تیل۔ نقطہ جوش ۱۹۶ء۔ کثافت اضافی ۱.۱۳۵۔ ۱۷ء۔ ۱۰۰ پر ٹھوس بن کر بڑی بڑی قلمیں بن جاتا ہے۔ بھاپ میں طیران پذیر پانی میں حل پذیر ہے۔ الکحل (Alcohol) اور ایتھر (Ether) کے ساتھ بہ نسبتاً غلط پذیر ہے۔

تفاعل — اس الڈیہائیڈ (Aldehyde) کے

آبی محلول میں فیک کلورائیڈ (Ferric chloride) کا ایک قطرہ ڈال دو۔ گہری بنفشی رنگینی پیدا ہوتی ہے۔

پی۔ بی۔ ہائیڈروآکسی بنزالڈیہائیڈ (p. Hydroxybenzaldehyde) —

بے رنگ سوئیوں۔ نقطہ اجماع ۱۱۵ - ۱۱۶ء۔ سرد پانی میں بحال حل پذیر

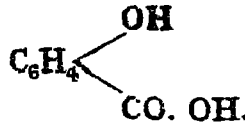
ہے۔ گرم پانی، الکل (Alcohol) اور ایٹھر (Ether) میں تیزی کے ساتھ حل ہوتا ہے۔ بھاپ میں غیر طمران پذیر۔ اس کا سوڈیم بائی سلفائیٹ (Sodium bisulphite) کا مرکب پانی میں آسانی کے ساتھ حل ہو جاتا ہے۔

تھامل ————— ویسا ہی جیسا اوپر بیان ہوا۔ لیکن رنگینی کمتر گہری ہوتی ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۸۳۔

تیاری ۸۴

سلیسک ٹرٹھ (او۔ ایڈر آکسی بنزوئک ٹرٹھ)

{ Salicylic Acid (o-Hydroxybenzoic Acid), }



Kolbe, J. Prakt. Chem., 1874, (2) 10, 95.

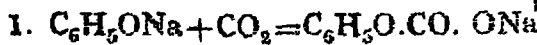
۱۰ گرام کاوی سوڈا۔

۲۳ گرام فینول۔

یہ تیاری صبح میں سب سے پہلے شروع کی جانی چاہیے۔ کاوی سوڈا کو تقریباً ۱۰ کمب سمر پانی میں چینی کے جھوٹے سے طاس میں حل کرو اور فینول (Phenol) ملا دو۔ طاس کو جھوٹے سے شعلے کے اوپر تار کی جالی پر گرم کرو۔ اور جھوٹے شنبخ کے ساتھ اسے پکڑے رہو (چٹا غیر مستحکم ہونے کی وجہ سے کام نہیں دیتا) اور نیشے کی سلاخ کے ساتھ لگاتار ہلاتے جاؤ۔ تھوڑی دیر کے بعد

یہ مادہ سخت ہو جاتا ہے اور اکٹھا ہو کر گولا سا بن جاتا ہے۔ طاس کو اب جالی سے الگ کر کے آدہ کو ہلاتے جانا چاہیے۔ جب یہ سرد ہونے لگے تو اسے توڑ ڈالنا چاہیے۔ ابھی گرم نہ ہو تا ہے کہ ہاون میں اس کا سفوف بنانے کے لیے یہ کافی سخت ہوتا ہے۔ جلدی سے اس کا سفوف بنایا جاتا ہے۔ اور چھوٹی سی (۳۰) مکعب سمر (قرنیک میں ڈال دیا جاتا ہے) تیل جنت یا بیروئن جنت پر ۱۳۰ - ۱۴۰ تک گرم کیا جاتا ہے اور خشک یوں کیا جاتا ہے کہ کپ (Kipp) کے آدے سے خشک ہائیڈروجن (Hydrogen) کی غاصی تیز رو اس کے اوپر سے گزاری جاتی ہے۔ تقریباً ایک گھنٹہ میں تمام رطوبت خارج ہو جاتی ہے اور قرنیک کا نیم خشک دکھائی دیتا ہے۔ قرنیک میں کانیکے رنگ کا آدہ سرد ہونے دیا جاتا ہے، بجائیکہ ہائیڈروجن (Hydrogen) اس میں سے گزر رہی ہوتی ہے۔ پھر یہ ٹکڑے ٹکڑے کر دیا جاتا ہے اور ہلا کر ہاون میں ڈال دیا جاتا ہے۔ اور تیزی کے ساتھ اس کا سفوف بنا لیا جاتا ہے اور قرنیک میں واپس ڈال دیا جاتا ہے۔ متذکرہ بالا عمل کا مدعا یہ ہے کہ پورا پورا خشک، ناکھسایا ہوا اور خوب سفوف شدہ، سوڈیم فینیت (Sodium phenate) حاصل کیا جائے۔ اس تیاری کی کامیابی اسی پر پورے پورے طور پر منحصر ہے۔ مرکنو سلفورک (Sulphuric) ترشہ میں سے گزار کر خشک کیے ہوئے کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbondioxide) کی توسط رو، اب سوڈیم فینیت (Sodium phenate) کی سطح کے اوپر سے، ایسی خمد علی کے ذریعہ سے گزاری جاتی ہے جو قرنیک کی ٹوٹی میں سے گزرتی ہوئی اور اس شے کے خشک اور ختم ہوتی ہوئی، تمام کی گئی ہے۔ تیل جنت کی پیش بالیج ۱۴۰ سے ۱۵۰ تک بلند کی جاتی ہے، جبکہ اس شے کی تازہ

سطحیں گیس کے سامنے اس طرح پیش کی جاتی ہیں کہ وقتاً فوقتاً
 ٹیشے کی ایک صلاح تھوڑی دیر کے لیے قریب کی ٹوٹی میں
 سے داخل کر کے اس شے کو ہلایا جاتا ہے۔ چار گھنٹوں کے اختتام
 پر تیشہ ۱۹۰-۲۰۰ تک ایک اور گھنٹہ کے لیے بلند کر دی جاتی ہے
 اس کے بعد عمل بند کر دیا جاتا ہے۔ گرم کرنے کے دوران میں
 فینول (Phenol) کی ایک بڑی مقدار کثیف ہو کر قریب کی گردن
 میں ٹھوس بن جاتی ہے جبکہ ایفہ سیاہی مائل رنگ کے ہو جاتے
 ہیں۔ گردن میں کے فینول (Phenol) کو چھپڑے بغیر اودھ
 زیر بحث ہلا کر طاس میں ڈال لیا جاتا ہے۔ اور قریب کی پانی کے
 ساتھ دو تہائی بھر کر نقل حل کیا جاتا ہے۔ اور طاس میں ڈال دیا
 جاتا ہے جس میں پیشتر کا حصہ پڑا ہوا ہوتا ہے، اور جو اب حل ہو
 جاتا ہے۔ محلول مرکب ہائیڈروکلورک (Hydrochloric)
 تریش کے ساتھ تڑخایا جاتا ہے۔ جو غیر خالص سلیسیک (Salicylic)
 تریش کو سیاہی مائل بھورے رسوب کی شکل میں نیچے بٹھا دیتا
 ہے۔ جب سرد ہو جاتا ہے تو رسوب پپ پر تقطیر کیا جاتا ہے
 اور تھوڑے سے سرد پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ اس کی کچھ
 مزید مقدار اس طرح حاصل کی جاسکتی ہے کہ مقطر کو تجیر کر کے تھوڑی
 سی حجم تک لے آئیں۔ رسوب اس طرح خالص کیا جاتا ہے
 کہ پانی میں یہ حل کیا جاتا ہے، تھوڑے سے حیوانی کوئلے کے
 ساتھ اُبالا جاتا ہے اور تقطیر کیا جاتا ہے۔ مقطر سرد ہونے پر تریش
 زیر بحث کو بے رنگ سوئیوں کی شکل میں قلم دیتا ہے۔ محاصل
 تقریباً ۶ گرام۔



سودیم فینل کاربونیٹ

(Sodium phenyl carbonate)

ملایا جاتا ہے حتیٰ کہ تقریباً ایک تہائی حصہ ملایا جا چکتا ہے۔ اور احتیاط کی جاتی ہے کہ اس اثناء میں بیش ۱۰ سے بڑھ نہ جائے۔ آمیزہ تب رات بھر ٹھہرا رہنے دیا جاتا ہے اور باقی کرومیٹ (Bichromate) کا بقیہ دو تہائی حصہ سابق کی طرح داخل کر دیا جاتا ہے۔ اس عمل کے پہلے حصہ میں اینیلین (Aniline) سیاہی جدا ہوتی ہے اور عمل کے دوسرے حصے میں یہ بالتدریج حل ہو جاتی ہے، جس سے ایک گہرا بھورا محلول حاصل ہوتا ہے۔ مائع مزید چار سے پانچ گھنٹوں تک ٹھہرا رہنے کے بعد تقریباً برابر برابر دو حصوں میں تقسیم کیا جاتا ہے۔ ایک نصف ایتر (Ether) کی ایک بڑی مقدار (۲۰۰ مکعب سمر) کے ساتھ ملا کر تین دفعہ (گر بہت زیادہ شدت کے ساتھ نہیں) ہلایا جاتا ہے۔ دوسری ایتر (Ether) کشید کر کے مکرر استعمال کیا جاسکتا ہے۔ شدید ہلانے سے ایک شیرہ بن جاتا ہے، جو بہت ہی آہستہ آہستہ جدا ہوتا ہے۔ ایتر (Ether) کو کشید کر دینے سے کوئینون (Quinone) سوئی کے مشابہ زرد قلموں کی شکل میں پیچھے رہ جاتی ہے جو تصعید کے ذریعہ سے خالص کی جاسکتی ہے۔ اس شے کو مکثف کے ساتھ جوڑی ہوئی ایک صراحی میں ڈال کر بھاپ کی تیز رو اس میں گزاری جاتی ہے۔ کوئینون (Quinone) صعود کرتی ہے اور قابلہ میں جمع ہو جاتی ہے۔ تقطیر کے ذریعہ سے یہ پانی سے الگ کر کے خشک کی جاتی ہے۔ محاصل تقریباً ۱۰ گرام۔

یہ تعامل مستقل ہے۔ امینو (Amino) گروہ کے اکساؤ (Oxidation) اور اسقاط کیے جانے پر اور ساتھ ہی بنزینی (Benzene) مرکزہ میں سے ہائیڈروجن (Hydrogen) کے دو جوہروں کے بجائے آکسیجن (Oxygen) کے داخل ہو جانے پر۔ مساوات کی شکل میں یہ تعامل اچھی طرح

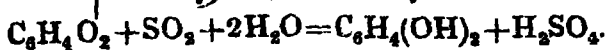
ظاہر نہیں کیا جاسکتا۔

خواص — سُونی کی شکل کی سنہری برہوقلمیں نقطہ
امت ۱۱۶ — پانی میں شکل سے حل ہو سکتا ہے۔ الکحل (Alcohol)
اور ایٹھر (Ether) میں تیزی سے حل ہو جاتا ہے۔ گرم کرنے
پر اسے تصعید لاحق ہوتی ہے۔ اس کے بخار کی بوتیز ہوتی ہے
اور یہ بخار آنکھوں پر حملہ کرتا ہے۔

تعال — چند قلمیں پانی میں حل کرو اور سلفر
ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide) کا محلول ملا دو۔ محلول پہلے
کوئن ہائیڈرون $C_6H_4O_2 \cdot C_6H_4(OH)_2$ (Quinhydrone) کے بن جانے سے
سیاہی مائل ہو جاتا ہے۔ اس کے بعد یہ
بے رنگ ہو جاتا ہے اور اس میں کوئینول (Quinol) موجود ہوتا
ہے۔

کوئینول (Quinol) — حاصل کے دوسرے
نصف حصہ میں سلفر ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide)
کی روپاں تک گزاری جاتی ہے کہ کچھ مدت تک کھڑا رہنے
کے بعد بھی اس میں اس گیس کی بوباتی رہتی ہے۔ سلفر
ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide) نہایت سہولت کے ساتھ
اس کے مانع کی بوتل سے حاصل کیا جاسکتا ہے یا اس طح تیار
کیا جاسکتا ہے کہ پیچیدار قیف سے سوڈیم سلفائیٹ (Sodium
Sulphite) پر مرکب سلفیورک (Sulphuric) ترشہ ٹپکایا
جائے۔ یہ مانع ایک سے دو گھنٹہ تک کھڑا رہنے کے بعد ایٹھر
(Ether) کے ساتھ تخلیص کیا جاتا ہے، حتیٰ کہ کوئی مزید کوئینول
(Quinol) اس میں سے حاصل نہیں ہوتا۔ ایٹھر کشید کر دیا
جاتا ہے اور سیلری مائل رنگ کا ثقل سلفر ڈائی آکسائیڈ
(Sulphur dioxide) اور تھوڑا سا جیوانی کوئلہ ملا کر پانی

سے دوبارہ تیار کیا جاتا ہے۔ محاصل تقریباً ۱۰ گرام۔



خواص — بے رنگ سوئیاں۔ نقطہ انجماد ۱۶۹°

نرم حرارت پر اسے تصعید لاحق ہوتی ہے۔ الکحل (Alcohol)

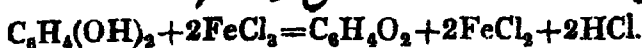
ایتھر (Ether) اور گرم پانی میں باسانی حل پذیر۔

تعاملات — ۱۔ کوئینول (Quinol) کے آبی

محلول میں فریک کلورائیڈ (Ferric chloride) کے چند قطرے

ڈالو۔ محلول کا رنگ بھورا ہو جاتا ہے اور ایتھر (Ether) اب

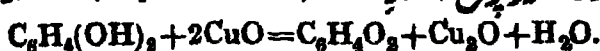
کوئینون (Quinone) کو تخلص کر لیتا ہے۔



۲۔ کوئینول (Quinol) کے آبی محلول میں کاپر

سلفیٹ (Copper Sulphate) اور کاپی سوڈے کا ایک قطرہ ملا دو

اور گرم کرو۔ کیوپرس آکسائیڈ (Cuprous oxide) ترسیب ہو جاتا



دیکھو ضمیمہ تیاری ۸۵۔

تیاری ۸۶

بنزیل کلورائیڈ

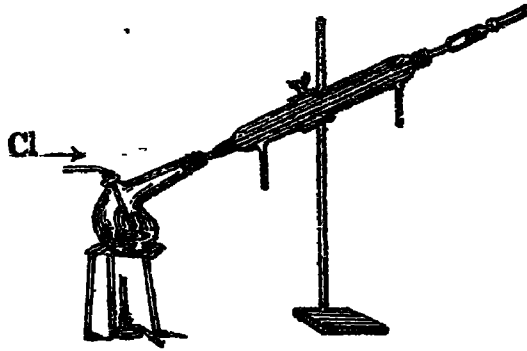


Cannizzaro, *Annalen*, 1853, 88, 129.

۱۰۰ گرام ٹولونین (Toluene)

۱۰ گرام فاسفورس ٹرائی کلورائیڈ۔

اس تیاری میں جو آلہ استعمال ہوتا ہے اس میں کلورین پیدا کرنے اور خشک کرنے کا سامان (دیکھو شکل ۶۲، صفحہ ۱۶۸) ہوتا ہے اور نیز ایک وزن کی ہوئی قزبیتق (۳۰۰ مکعب سمر) ہوتی ہے جو تار کی جالی پر کھڑی کی جاتی ہے اور جس میں ٹولوئین (Toluene) لائی جاتی ہے (شکل ۵۵)۔ کلورین (Chlorine) درآمد ملی میں سے داخل ہوتی ہے جو قزبیتق کی ٹونٹی میں لگادی جاتی ہے اور قزبیتق کی گردن ایک جعبی کٹیف کے ساتھ جوڑی ہوئی ہوتی ہے۔ ٹولوئین آہستہ آہستہ ابالی جاتی ہے اور اس میں سے خشک کلورین (Chlorine) گزاری جاتی ہے

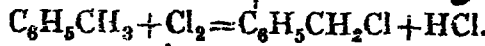


شکل ۵۵

حتیٰ کہ ٹولوئین کا وزن تقریباً ۳ گرام بڑھ جاتا ہے۔ مائع زرد ہو جاتا ہے اور کٹیف کے اوپر والے سرے پر ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ نکلاؤخان پیدا ہوتا ہے۔ جب عمل مکمل ہو جاتا ہے تو قزبیتق کے مافیہ کشید کئے جاتے ہیں۔ پہلے تو مابعدیل شدہ ٹولوئین (Toluene) کشید ہوتی ہے۔ اس

کسر میں جو ۱۶۵-۱۸۵ درجہ ابلی ہے تقریباً تمام کا تمام بنزیل کلورائیڈ (Benzyl chloride) موجود ہوتا ہے۔ حاصل کا کلاں تر حصہ چھپی کسر ہوتی ہے۔ وہ مائع جو ۱۸۵ سے بلند تر تپش پر بخار بن کر گزرتا ہے عالی تر کلورین یافتہ (Chlorinated) مرکبوں کا آمیزہ ہوتا ہے اور بیشتر بنزیل کلورائیڈ (Benzal chloride) $C_6H_5CHCl_2$ اور بنزوٹرائی کلورائیڈ (Benzotrichloride) $C_6H_5CCl_3$ پر مشتمل ہوتا ہے۔

وہ حصہ جس میں بنزیل کلورائیڈ (Benzyl chloride) موجود ہوتا ہے بار بار تکسیر ہو جاتا ہے حتیٰ کہ بیک ایسا مائع حاصل ہو جاتا ہے جو ۱۶۶-۱۸۰ درجہ ابلیتا ہے اور جو تقریباً خالص بنزیل کلورائیڈ (Benzyl chloride) ہوتا ہے۔
حاصل ۸۰-۹۰ گرام۔



خواص — بے رنگ مائع خراش آور بڑا والا۔
نقطہ جوش ۱۷۶- کثافت اضافی ۱.۰۴ پر ۱۰/۱۰۷- دیکھو ضمیمہ
تیاری ۸۶-

تیاری ۸۷

بنزیل الکول

Benzyl Alcohol, $C_6H_5CH_2OH$

Söderbaum, Widman, Ber., 1892, 25, 3290.

۲۰ گرام بنزیل کلورائیڈ۔

۱۶ گرام پوٹاشیم کاربونیٹ (Potassium carbonate)

(۲۰۰ مکعب سمر پانی میں)۔

گول صراحی (۱ لیٹر) میں جس کے ساتھ ربعی مکثفہ لگا ہو، بنزیل کلورائیڈ (Benzyl chloride) اور پوٹاشیم کاربونیٹ

(Potassium carbonate) کے محلول کا آمیزہ مسامدار

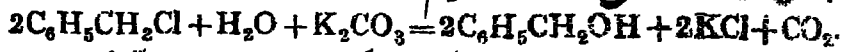
برتن کے چند ٹکڑے اس میں ڈال کر تار کی جالی کے اوپر اُبالو۔ اُبالنا یہاں تک جاری رکھنا چاہیے کہ بنزیل کلورائیڈ (Benzyl chloride) کی بو غائب ہو جائے (۶-۸ گھنٹے)۔ مائع

کو ایٹھر (Ether) کے ساتھ تخلیص کر لو۔ پوٹاشیم کاربونیٹ (Potassium

Carbonate) کے اوپر اسے نابیدہ بناؤ، تقطیری میں منتقل کر لو

اور ایٹھر (Ether) کو بن جستر پر کشید کر ڈالو۔ کشید کو تار کی جالی کے اوپر جاری رکھو، مکثفہ میں سے پانی نکال ڈالو اور کشیدہ ۲۰-۲۱

پر جمع کرو۔ محاصل ۱۲-۱۵ گرام



خواص — بے رنگ، مائع، خفیف سی معطر بو والا۔

نقطہ جوش ۲۰۶.۵-۲۰۷.۵۔ کثافت اضافی ۱.۰۶۴ پر ۱۵.۵-۱۶.۵۔ پانی میں متوسط درجہ حل پذیر۔

تعاملات — ۱۔ اس کے ۲ یا ۳ قطرے ۲-۳

مکعب سمر ہلکائے ہوئے نائٹرک (Nitric) ترشہ (1HNO₃, 4H₂O)

کے ساتھ ملا کر اُبالو۔ بنزیل ڈیہائیڈ (Benzaldehyde)

پہلے بنتا ہے اور اس کی بو سے اس کا پتا لگ جاتا ہے۔

لگا تار اُبالنے پر بنزوئک (Benzoic) ترشہ بن جاتا ہے

جو سرد ہونے پر قلموں کی شکل میں جدا ہوتا ہے۔

۲۔ اس الکوحل (Alcohol) کا ایک مکعب سمر

ایک مکعب سمر مرنگز ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ

(Benzoic) ترشہ بن جاتا ہے۔

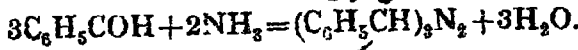
تعلات — ۱۔ بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde)

کا ایک قطرہ گھڑی شیشہ پر رہنے دو۔ اکسانے (Oxidise) سے یہ بنزدنگ (Benzoic) ترشہ بن کر ٹھوس بن جاتا ہے۔

۲۔ ۵ مکعب سمر مرکز امونیا (Ammonia) ایک مکعب سمر بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde) میں ملاؤ۔ کاک لگا کر

دو دن رہنے دو۔ ہائیڈرو بنزامائیڈ (Hydrobenzamide)

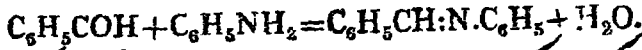
$(C_6H_5CH)_3N_2$ کی قلمیں جدا ہوتی ہیں جو روح شراب سے دوبارہ قلمائی جاسکتی ہیں۔



۳۔ بن جنتر پر ۲ مکعب سمر بنزالڈیہائیڈ

(Benzaldehyde) اور ۲ مکعب سمر اینیلین (Aniline)

گھنٹہ بھر گرم کرو۔ سرد ہونے پر بنزال اینیلین (Benzalaniline) کی قلمیں بن جاتی ہیں



جو تقطیر کی جاسکتی ہیں اور روح شراب سے قلمائی جاسکتی ہیں۔ نقطہ اجماع ۲۲۔

۴۔ ۶ مکعب سمر پانی میں ۱۰ گرام بنزالڈیہائیڈ

(Benzaldehyde) ۹ گرام کاوی پوٹاش کے ساتھ ملا کر باہر

ملاؤ حتیٰ کہ منتقل شیرہ بن جائے۔ شیرہ کو ۳۔ ۴ گھنٹے کھڑا رہنے

دو۔ ٹھوس حاصل کو تھوڑے سے پانی میں حل کرو اور دودھ

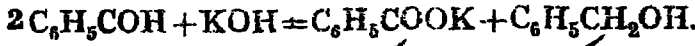
ایتھر (Ether) کے ساتھ ہلا ہلا کر نکال لو۔ آبی حصے کو ہائیڈرو

کلورک (Hydrochloric) ترشہ کے ساتھ ترشٹانے پر

بنزدنگ (Benzoic) ترشہ ترسیب ہو جاتا ہے۔ تقطیر کرو اور

تھوڑے سے سرد پانی کے ساتھ دھو کر خشک کر لو۔ ایتھری

(Ethereal) محلول میں سے ایٹھر (Ether) کشید کر ڈالو۔ ثقل،
بنزیل الکوہل (Benzyl Alcohol) ہے (کاتھسارو)۔



صفحہ ۲۲۶ پر کے تعاملات بھی دیکھو اور ضمیمہ میں تیاری ۸۹ یہی۔

تیاری ۸۹

ایلیفا۔ اور بیٹا۔ بنزالڈ آکسینمر^{۱۵}
(α -and β -Benzaldoximes)
 $C_6H_5CH:NOH$

Beckmann, Ber., 1890, 23, 1684.

۲۱ گرام بنزالڈیہائیڈ۔
۱۵ گرام ہائیڈروآکسلامین ہائیڈروکلورائیڈ (Hydroxylamine hydrochloride)

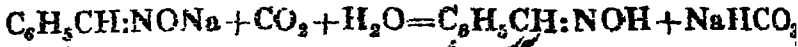
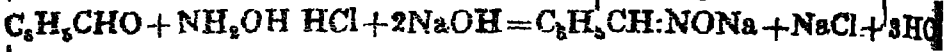
۱۴ گرام کاوی سوڈا (۴۰ مکعب سمرپانی میں)۔
کاوی سوڈے کا محلول اور بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde) آمینتہ
کئے جاتے ہیں اور ہائیڈروآکسلامین ہائیڈروکلورائیڈ (Hydroxylamine hydrochloride) مسلسل طور پر ہلاتے ہوئے اس میں بالتدریج
لایا جاتا ہے۔ ملح خفیف سا گرم ہو جاتا ہے اور تیل آخر الامحل
ہو کر زرد محلول بن جاتا ہے، جس میں بنزالڈیہائیڈ
(Benzaldehyde) کی جو باقی نہیں رہتی۔ سرد ہونے پر

۱۵ "ز" جمع کی علامت ہے۔

۱۵ Cannizzaro

بنزالڈاکسایم (Benzaldoxime) کے ہائیڈروکلورائیڈ (Hydrochloride) کا قلمی مادہ جدا ہوتا ہے۔ شفاف محلول بنانے کے لئے کافی پانی ملایا جاتا ہے۔ جس میں سے کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) کی رد گزاری جاتی ہے۔ ایلفا۔ یعنی اینٹی الڈاکسایم (α-or-anti-aldoxime) کا بنے رنگ شیوہ جدا ہو کر سطح پر آ جاتا ہے اور ایٹھر (Ether) کے ساتھ تخلیص کیا جاتا ہے، نابیدہ سوڈیم سلفیٹ (Sodium Sulphate) کے اوپر نابیدہ بنایا جاتا ہے اور ایٹھر (Ether) بن خستہ پر خارج کر دیا جاتا ہے۔ غیر خالص بنزائیڈ الڈاکسایم (Benzanti aldoxime) پیچھے رہ جاتا ہے اور حسب ذیل طریقہ سے خالص کیا جاتا ہے:- الکول (Alcohol) میں کے، سوڈیم ایٹھ آکسائیڈ (Sodium ethoxide) کے سیر شدہ محلول میں (جوہ گرام سوڈیم (Sodium) کو ۶۰ مکعب سمر الکول (Alcohol) میں حل کر لینے سے بنتا ہے) یہ ڈال دیا جاتا ہے۔ اس سے ایلڈ آکسایم (Aldoxime) ، سوڈیم (Sodium) کے مرکب کے طور پر نیم ٹھوس مادہ کی شکل میں جدا ہوتا ہے۔ یہ تقطیر کیا جاتا ہے اور الکول (Alcohol) میں کے، سوڈیم ایٹھ آکسائیڈ (Sodium ethoxide) کے سیر شدہ محلول کے ساتھ دھویا جاتا ہے تاکہ بیٹا آکسایم (β-oxime) کو حل کر کے خارج کر دیا جائے۔ حاصل، پانی میں حل کیا جاتا ہے، کاربن ڈائی آکسائیڈ (Carbon dioxide) کے ساتھ سیر کیا جاتا ہے اور پہلے کی طرح ایٹھر (Ether) کے ساتھ تخلیص کیا جاتا ہے۔ خشک ہوا تبائع میں سے گزاری جاتی ہے تاکہ جو کچھ بھی ایٹھر (Ether) رہ گیا ہو خارج کر دیا جائے۔ اگر خالص ہو تو، آکسایم (Oxime) صفر درجہ تک سرد کئے جانے پر ٹھوس بن جاتا ہے۔ اگر خالص نہ ہو تو اسے خلا میں کشید کرنا

چاہئے - ۱۲ مرد باؤ پر یہ ۱۲۲ - ۱۲۳ پر اُلٹتا ہے - ۱۰ مرد باؤ پر
۱۱۸ - ۱۱۹ پر -
صل ۱۰ اگرام

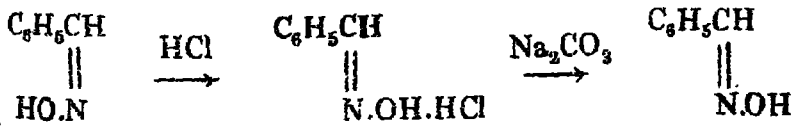


ایلفا - بنزالڈ آکسائیڈ (a-Benzaldoxime) کے خواص -
بے رنگ سوئیاں - نقطہ اجماع ۳۲° - ۳۵° -
تعامل - تھوڑا سا ایلفا - آکسائیڈ (a-Oxime) ایسیٹک
انیہائیڈرائسڈ (Acetic anhydride) کے چند قطروں میں حل
کرو، اگر ضرورت ہو تو گرم کرو اور تھوڑی سی برف ملا کر اسے
جلدی سے ٹھنڈا کرو - شفاف محلول میں ٹھوس سوڈیم کاربونیٹ
(Sodium carbonate) اور کاوی سوڈے کا تھوڑا سا محلول ملا دو -
ہانے پر یا گرم کرنے پر محلول خفاف ہو جاتا ہے -

بیٹا - بنزالڈ آکسائیڈ (β-Benzaldoxime) -

بیٹا - آکسائیڈ (β-Oxime) کی تیاری کے متعدد عمل
لگاتار کئے جانا چاہئے - لہذا یہ ضروری ہے کہ تقریباً ۳۰۰ مکعب
سمر خالص نابیدہ ایٹھر (Ether) پہلے ہی ہٹا کر لیا جائے -
ایلفا - مرکب (α-Compound) ۵ مکعب سمر خالص خشک
ایٹھر (Ether) میں حل کیا جاتا ہے - اور خشک ہائیڈروجن کلورائیڈ
(Hydrogen chloride) اسے مسلسل ہلاتے ہوئے، اس میں
سے گزارا جاتا ہے - تاکہ نکاس ملی بند نہ ہونے پائے بیٹا آکسائیڈ
(β-Oxime) کے ہائیڈروکلورائیڈ (Hydrochloride)
کی بے رنگ تلیس جدا ہوتی ہیں - یہ تقطیر کی جاتی ہیں اور خشک

ایتھر کے ساتھ دھوئی جاتی ہیں۔ اور تب قیض فارق میں رکھ دی جاتی ہیں اور ایتھر (Ether) کی ایک تہ کے ساتھ ڈھانک دی جاتی ہیں۔ اسے مستقل طور پر ہلاتے ہوئے سوڈیم کاربونیٹ (Sodium carbonate) کا مرکب محلول اس میں بالترتیب ملایا جاتا ہے حتیٰ کہ کوئی مزید ابال مشاہدہ نہیں ہوتا۔ سوڈیم کلورائیڈ (Sodium chloride) ترسیب کیا جاتا ہے اور بیٹا۔ آکسائیڈ (β-Oxime) ایتھر میں حل ہو جاتا ہے۔ ایتھری (Ethereal) مخلصہ جدا کر لیا جاتا ہے سوڈیم سلفیٹ (Sodium sulphate) کے اوپر نابیدہ بنایا جاتا ہے اور خلا میں معمولی تبش پر تبخیر کر کے ایتھر (Ether) جس قدر جلد ممکن ہو خارج کر دیا جاتا ہے۔ نفل قلم جاتا ہے اور جب مسادر طشتری پر اس کو دباتے ہیں تو چھوٹی چھوٹی ریشمی صوٹیوں کا ایک تودہ پیچھے رہ جاتا ہے جس کا نقطہ الغت ۱۲۷-۱۳۰ ہوتا ہے اس کو دوبارہ یوں قلماسکتے ہیں کہ ایتھر (Ether) کی کستین مقدار میں اسے حل کیا جائے اور بعد ازاں اس میں پٹرولیم ایتھر (Petroleum ether) ملایا جائے۔ خاص نمری۔



ایلفائیٹنسی آکسائیڈ
(α-or anti-oxime)

بیٹائیٹنسی آکسائیڈ
(β or syn oxime)

بیٹا بنزالڈ آکسائیڈ (β-Benzaloxime) کے خواص۔

بے رنگ سوخیاں جن کا نقطہ اباحت 130° ہے۔
 (a-Benzaldoxime) حاصل — ایلفا۔ بنزالڈاکسائیٹم
 کا تھال دھراؤ۔ اس صورت میں بنزونائٹرائل (Benzonitrile)
 بنتا ہے جو روغنی قطروں کی شکل میں جدا ہوتا ہے جن کی بویک
 خاص قسم کی ہوتی ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۸۹۔

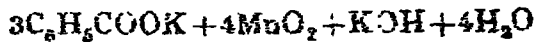
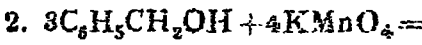
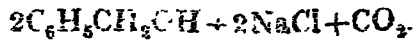
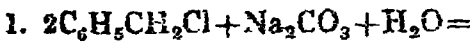
تیاری ۹۰

بنزویک ترشہ

Benzoic Acid, $C_6H_5CO.OH$

۵ گرام بنزیل کلورائیڈ۔
 ۴ گرام نامیدہ سوڈیم کاربونیٹ (Sodium carbonate)
 (۵۰ کمبہ پانی میں)۔
 ۵ گرام پوٹاشیم پرمینگانیٹ (Potassium Permanganate)
 (۵۰ کمبہ سم پانی میں)۔
 بنزیل کلورائیڈ (Benzyl chloride) اور سوڈیم
 کاربونیٹ (Sodium carbonate) کا محلول گول صراحی
 (۱ لیٹر) میں جس کے ساتھ رجمی کشف لگا ہوتا ہے، آمیختہ کئے
 جاتے ہیں اور تار کی جالی کے اوپر آہستہ آہستہ گرم کئے
 جاتے ہیں۔ جبکہ پرمینگانیٹ (Permanganate) کا محلول
 ان میں بالترتیب قیف فارق میں سے، جو کہ کشف کی چوٹی میں
 سے داخل کیا ہوا ہوتا ہے، ٹپکایا جاتا ہے۔
 ۲-۳ گھنٹوں کے اثناء میں پرمینگانیٹ (Permanganate)
 کا پیازی رنگ غائب ہو چکا ہوگا اور اس کے بجائے

مینگانیز ڈائی آکسائیڈ (Manganese dioxide) کے سیاری مائل بھروسے
رسوب کا ایک مادہ پیدا ہو گیا ہوگا۔ جب مائع سرد ہو جاتا ہے
تو سلفر ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide) کی رو اس میں
گرا ری جاتی ہے حتیٰ کہ مینگانیز ڈائی آکسائیڈ (Manganese
dioxide) حل ہو جاتا ہے (دیکھو صفحہ ۳۰۲)۔ مائع سرد
ہونے دیا جاتا ہے اور بنزویک (Benzoic) ترشہ جو جدا ہوتا
ہے پمپ پر تقطیر کیا جاتا ہے۔ تھوڑے سے سرد پانی کے ساتھ دھو کر
گرم پانی سے دوبارہ قلما یا جاتا ہے۔ نقطہ اجماع ۱۲۱۔ محاصل کی
مقدار نظری ہے۔ تعال غالباً دو دہلوں میں واقع ہوتا ہے۔



خواص — یہ سوئیوں کی شکل میں قلما تا ہے۔ نقطہ
اجماع ۱۲۱۔ گرم کرنے پر یہ پگھلتا اور صعود کرتا ہے۔ گرم پانی،
الکول (Alcohol) اور ایٹھر (Ether) میں حل ہوتا ہے۔ بھاپ
میں کشید ہوتا ہے۔

تعاملات — ۱۔ امونیئم بنزوئیٹ (Ammonium

Benzoate) کا تبدیلی محلول اس طرح بناؤ کہ بنزویک (Benzoic)
ترشہ میں اسونیا (Ammonia) بازا ط ملاؤ اور ابالو حتیٰ کہ
محلول تبدیلی بن جائے۔ مختلف حصوں میں کیلیم کلورائیڈ
(Calcium chloride) فیرک کلورائیڈ (Ferric chloride)

سلور نائٹریٹ (Silver nitrate) اور لیڈ اسیٹائیٹ (Lead
acetate) کے محلول ملاؤ اور نتیجے ملاحظہ کرو۔

۲۔ ۵۔ گرم بنزویک ترشہ چار گنا وزنی سوڈا لائم (Soda-lime)

کے ساتھ ملا کر پیس لو اور گرم کرو۔ پہلے آہستہ آہستہ اور بعد ازاں زیادہ شدت کے ساتھ گرم کرو۔ بنزین (Benzene) کے بنار نکلیں گے، جو اپنی بو سے پہچانے جاسکتے ہیں۔

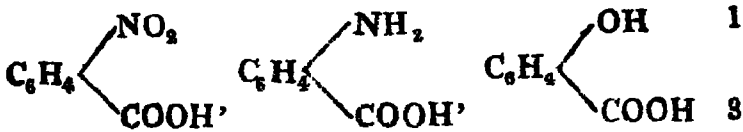


دیکھو ضمیمہ تیاری ۹۰۔

تیاری ۹۱

ایم۔ نائٹرو۔ ایم۔ امینو۔ اور ایم۔ ہائیڈرو آکسی بنزوائک ترقشے

(m-Nitro-, m-Amino-and m-Hydroxybenzoic Acids)



۳۰ گرام بنزوائک (Benzoic) ترقشہ۔

۱۰۰ گرام پوٹاشیم نائٹریٹ (Potassium Nitrate)

۱۰۰ گرام سمرتریکو سلفیورک (Sulphuric) ترقشہ۔

بنزوائک (Benzoic) ترقشہ اور پوٹاشیم نائٹریٹ (Potassium Nitrate)

(Nitrate) آمینے کئے جاتے ہیں اور احتیاط سے ان کا سفوف

بنایا جاتا ہے۔ سلفیورک (Sulphuric) ترقشہ ۵۰ تک گرم کیا

جاتا ہے اور جیلی طریق سے ہلایا جاتا ہے۔ بحالیکہ بنزوائک

(Benzoic) ترقشہ اور نائٹریٹ (Nitrate) کا آمیزہ اس

میں آہستہ آہستہ ملایا جاتا ہے اس طرح پر کہ تپش ۸۰ سے بڑھنے نہ پائے جب تمام آمیزہ ملایا جا چکتا ہے تو تپش ۹۰ تک بلند کر دی جاتی ہے اور اسی درجہ پر قائم رکھی جاتی ہے حتیٰ کہ نائٹریٹریا ہوا (Nitrated) ترشہ جدا ہو کر روغن کی شکل میں سطح پر آ جاتا ہے۔ سرد ہونے پر یہ ٹھوس بن جاتا ہے اور علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔ تب یہ بھاپ میں کشید کیا جاتا ہے تاکہ بنزوئک (Benzoic) ترشہ خارج کر دیا جائے۔

تفل جس میں نائٹرو بنزوئک (Nitrobenzoic) ترشہ موجود ہوتا ہے جوش کھانے تک گرم کیا جاتا ہے اور بیرٹا (Baryta) کے ساتھ خفیف سا قلعوی بنایا جاتا ہے۔ دو لیٹر پانی ملا دیا جاتا ہے اور اٹھ میں سے بھاپ کو گزار کر اٹھ نقطہ جوش تک گرم کیا جاتا ہے اور تب تقطیر کر لیا جاتا ہے۔ سرد ہونے پر بیرٹم (Barium) کا نمک قلمبا جاتا ہے اور تقطیر کر لیا جاتا ہے اور ہلکائے ہوئے ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کے ساتھ تحلیل کیا جاتا ہے۔ ترسیب کیا چھوڑا ترشہ پانی سے دوبارہ قلمایا جاتا ہے۔ محاصل ۲۸ گرام۔

ایم۔ امینو بنزوئک ترشہ

(m-Aminobenzoic Acid)

۲۰ گرام نائٹرو بنزوئک ترشہ۔

۴۰ گرام گھٹ پیر قلعی۔

۱۲۰ مکعب سمرکز ہائیڈروکلورک ترشہ۔

نائٹرو بنزوئک ترشہ، قلعی اور ہائیڈروکلورک ترشہ ایک لیٹر کی صسراخی میں آمیختہ کئے جاتے ہیں۔ اور گرم کئے جاتے ہیں حتیٰ کہ

تعال شروع ہو جاتا ہے۔ جب پہلا شدید عمل ختم ہو چکا ہے تو آمیزہ بن جستر پر گرم کیا جاتا ہے، حتیٰ کہ قلعی حل ہو جاتی ہے۔ مائع، طاس میں ڈال دیا جاتا ہے اور ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کی افزا کو خارج کرنے کے لیے یہ پن جستر پر تبخیر کیا جاتا ہے۔ گرم گرم سہلے محلول میں ہائیڈروجن سلفائیڈ (Hydrogen sulphide) کی رو گوادر کر قلعی کی ترسیب کی جاتی ہے۔ سلفائیڈ (Sulphide) تقطیر کر لیا جاتا ہے اور گرم پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ اور مقطر تبخیر کر کے خشک کر لیا جاتا ہے۔ آزاد ترشہ حاصل کرنے کے لیے، ثقل کا تقوڑا سا حصہ بہت تھوڑے سے ایسے پانی میں حل کیا جاتا ہے جو امونیا (Ammonia) کے ساتھ قلدی بنایا ہوتا ہے، اور ایسیٹک (Acetic) ترشہ کے ساتھ ترشایا جاتا ہے۔ یہ پانی سے دوبارہ قلمایا جاتا ہے اور ۴۷ پر گھمکتا ہے۔

ایم۔ ہائیڈروکسی بنزوئک ترشہ

(m-Hydroxybenzoic Acid)

۱۵ گرام ایم۔ امینو بنزوئک ترشی ہائیڈروکلورائیڈ

(m-aminobenzoic acid hydrochloride)

(۲۰۰ مکعب سمر پانی میں)۔

(Sodium nitrite)

۶.۵ گرام سوڈیم نائٹرائٹ

(۱۵۰ مکعب سمر پانی میں)۔

کے آبی محلول

(Hydrochloride)

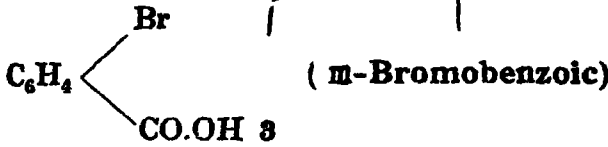
ہائیڈروکلورائیڈ

میں نائٹرائٹ کا محلول آہستہ آہستہ ملایا جاتا ہے۔ مائع پن جستر پر گرم کیا جاتا ہے، حتیٰ کہ نائٹروجن (Nitrogen) کا پیدا ہونا بند ہو جاتا ہے۔ تب اس کو تقطیر

کرنے کے بعد مرکب بنالیا جاتا ہے۔ سرد ہونے پر ہائیڈروکسی بنزوئک (Hydroxybenzoic) ترشہ بھورے مادہ کی شکل میں جدا ہوتا ہے۔ اس کو پانی میں حل کر کے حیوانی کوئلہ کے ساتھ ملا کر اُبالنے سے یہ خالص بنالیا جاسکتا ہے بے رنگ قلموں کی شکل میں یہ جدا ہوتا ہے۔ نقطہ انجماد ۲۰۰۔ حاصل ۷ گرام۔ دیکھو ضمیمہ، تیاری ۹۱ (صفحہ ۵۶۶)۔

تیاری ۹۲

ایم۔ بروموبنزوئک ترشہ

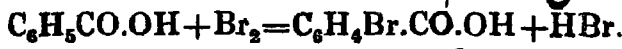


Hübner, Petermann, *Annalen*, 1869, 149, 131.

۵ گرام بنزوئک (Benzoic) ترشہ۔
۷ گرام برومین۔
۲۰ مکعب سمریانی۔

آئینہ ایسی دبیز دیواری نلی میں ڈالا جاتا ہے جو ایک سرے پر بند ہوتی ہے نلی کا دوسرا سر اب معمولی طریق سے پگھلا کر بند کر دیا جاتا ہے۔ اور نلی بھٹی میں آٹھ سے نو گھنٹوں تک ۱۲۰۔ ۱۵۰ تک گرم کی جاتی ہے سرد ہونے کے بعد نلی کا شعری سرا کھول دیا جاتا ہے اور نلی بھٹی سے نکال لی جاتی ہے۔ برومین (Bromine) مکمل طور پر غائب ہو چکی ہوگی اور بروموبنزوئک (Bromobenzoic) ترشہ کی بے رنگ

قلموں سے اب نلی بھری ہوئی ہوگی۔ مانیہ نکال لیے جاتے ہیں، تقطیر کیے جاتے ہیں، اور طاس میں ڈال کر (۱۰۰ اکعب سمر پانی میں اُبالے جاتے ہیں تاکہ غیر متغیر بنزد تک (Benzoic) ترشہ خارج ہو جائے۔
 مائع سرد کیا جاتا ہے، تقطیر کیا جاتا ہے اور برومو بنزد تک (Bromobenzoic) ترشہ گرم پانی سے قلمایا جاتا ہے۔
 حاصل ۵ گرام۔



خواص۔ بے رنگ سوئیاں۔ نقطہ اامت ۱۵۵۔

تیارۓ ۹۳



$\text{C}_6\text{H}_5\text{CO}$ (Benzoin) یعنی لوبان

Liebig, Wöhler, *Annalen*, 1832, 3, 276;

Zinin, *Annalen*, 1840, 34, 186.

۲۵ گرام بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde)

۵ گرام پوٹاشیم سائیٹائیڈ (Potassium cyanide) (۲۰ اکعب سمر پانی میں)۔
 ۵ اکعب سمر مطلق الکوحل۔

بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde) پوٹاشیم سائیٹائیڈ

(Potassium cyanide) اور الکوحل (Alcohol) کا آمیزہ بن جنتری

جس اتھالی کثفہ کے ساتھ، تقریباً آدھ گھنٹہ تک گرم کیا جاتا ہے۔ مائع کو سرد

کرنے پر بنزوں (Benzoin) چھوٹی چھوٹی بے رنگ قلوں کی شکل میں جدا ہو جاتی ہے۔ قلمیں تقطیر کرنی جاتی ہیں اور تھوڑے سے الکوحل (Alcohol) کے ساتھ دھوئی جاتی ہیں۔ محاصل تقریباً ۲۰ گرام۔ تیار شدہ شے کے ایک حصہ کو رُوح شراب سے دوبارہ قلم کر خالص کر سکتے ہیں۔



خواص۔ بے رنگ، غشور نقطہ اجمعت ۱۳۷°۔ پانی میں خفیف سا حل پذیر۔ لیکن الکوحل (Alcohol) اور ایتھر (Ether) میں اچھی طرح حل پذیر۔

تعمیل۔ الکوحل (Alcohol) میں حل کیے ہوئے بنزوں (Benzoin) میں فیہلنگ کا محلول ملاؤ۔ بنزل (Benzil) بنتا ہے اور کیو پرس آکسائیڈ (Cuprous oxide) کی تریب ہو جاتی ہے۔ نائٹرک (Nitric) ترشہ کے ساتھ اس کی کسید کرنے پر بھی بنزل (Benzil) بن جاتا ہے۔



بنزل

۵ گرام بنزوں (Benzoin) ۴ گرام مرنگز نائٹرک (Nitric) ترشہ، کثافت اضافی ۱.۱۲۔ بنزوں (Benzoin) اور نائٹرک (Nitric) ترشہ، بن جنتر پرا ہوائی کمشفہ کے ساتھ، گرم کیے جاتے ہیں۔ صراحی وقتاً فوقتاً ہلاتی جاتی ہے۔ نائٹرس (Nitrous) دُخان پیدا ہوتا ہے اور بنزوں (Benzoin) کی قلمیں زرد تیل میں بدل جاتی ہیں۔ دو گھنٹہ گرم کرنے کے بعد یہ تیل غیر تقیر یافتہ بنزوں (Benzoin) سے آزاد ہوتا ہے۔ صراحی کے مافیہ اب

پانی میں ڈال دیے جاتے ہیں اور زرد قلعی رسوب تقطیر کے ذریعہ سے جدا کر لیا جاتا ہے، پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے اور الکوحل (Alcohol) سے دوبارہ تفلایا جاتا ہے۔ محاصل ۱۰-۱۲ اگرام۔
خواص - زرد منشور نقطہ انجمت ۹۵- پانی میں ماحل پذیر۔ گرم الکوحل (Alcohol) میں حل پذیر۔

تعامل - بنزل (Benzil) کی خفیف سی مقدار تھوڑے سے الکوحل (Alcohol) میں حل کرو، کادی پوٹاش کا ایک سکرڈا اس میں ڈال کر آبالو-منفشی محلول حاصل ہوتا ہے۔
بنزولک (Benzilic) ترشہ $(C_6H_5)_2C(OH).CO_2H$
اگرام بنزل (Benzil) -

۵۰ گرام کادی پوٹاش -
کادی پوٹاش پانی کی تھوڑی سی مقدار کے ساتھ ملا کر چاندی یا نیکل (Nickel) کی گٹھالی میں گھٹایا جاتا ہے۔ اس کی تپش ۵۰۰ تک بلند کی جاتی ہے اور باریک سفوف بنایا ہوا بنزل (Benzil) اس میں ملا دیا جاتا ہے۔ بنزل (Benzil) بچل جاتا ہے۔ اور آمیزہ جلد ہی پوٹاشیم بنزلیٹ (Potassium benzilate) کے ٹھوس جسم میں بدل جاتا ہے۔ سرد شدہ گداختہ کو پانی میں حل کیا جاتا ہے۔ اور یہ قلعی محلول ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کے ساتھ ترشایا جاتا ہے۔ جس سے بنزولک (Benzilic) ترشہ کی ترسیب ہو جاتی ہے۔ قلعی مادہ جس میں بنزولک (Benzoic) ترشہ کی خفیف سی مقدار موجود ہوتی ہے، اُم القلم سے جدا کیا جاتا ہے۔ اور سرد پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ تب یہ چینی کے طاس میں ڈال دیا جاتا ہے، گرم پانی میں حل کیا جاتا ہے اور محلول میاں تک آبالا جاتا ہے کہ بنزولک (Benzoic) ترشہ کی بو چلی جاتی ہے۔ سرد

تیار ۹۵

ہائیڈرو سینامک تڑشہ (رفینل پرو پیانک تڑشہ)

Hydrocinnamic Acid (Phenylpropionic Acid)

Erlenmeyer, Alexejeff, *Annalen*, 1862, 121, 375.

and 1866, 137, 237.

۱۰ گرام سینامک (Cinnamic) تڑشہ —

۱۰۰ گرام پانی۔

۱۰۰ گرام سوڈیم (Sodium) کا ملمع (۲۱/۲ فی صدی)۔

سوڈیم (Sodium) کا ملمع اس طرح تیار کیا جاتا ہے کہ

۲۰۰ گرام پارا، چینی کے طاس میں، چند دقیقے گرم کیا

جاتا ہے۔ پارے کو تب ہاون میں ڈال کر ہاون دھان

خانہ میں رکھا جاتا ہے، جس کی کھڑکی کا جو کھٹا

نیچے کو کھینچ لیا جاتا ہے تاکہ چہرے کی حفاظت کی

جائے۔ پانچ گرام سوڈیم (Sodium) سٹر کے سے

چھوٹے ٹکڑوں کی شکل میں ہاون میں ڈالا جاتا ہے

اور دستے سے دبا کر پارے کی سطح کے نیچے لایا

جاتا ہے۔ ہر ایک ٹکڑا روشن چمکارے کے ساتھ

حل ہو جاتا ہے۔ ملمع، بحالی کے نیم سیال ہی ہوتا

ہے، آہنی کشتی پر ڈال دیا جاتا ہے۔ پھر اس

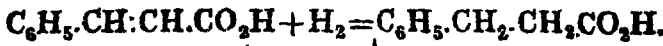
کو فوڈر فساد خردن والی ڈاٹ دار بوتل میں رکھ لیا

جانا ہے۔

سینامک (Cinnamic) ترشہ اور پانی مضبوط گلاس یا بوتل (۳۰۰ گمب سمر) میں ڈال دیے جاتے ہیں اور یہ مائع کاوی سوڈے کے ساتھ خفیف سا قلعی بنا لیا جاتا ہے۔ کاوی سوڈا ترشہ کو حل کر کے سوڈیم (Sodium) کا نمک بنا دیتا ہے۔ سوڈیم (Sodium) کا ملغمہ وقتاً فوقتاً چھوٹے چھوٹے ٹکڑوں کی شکل میں ملایا جاتا ہے اور مائع اچھی طرح ہلایا جاتا ہے۔ محلول جو شفاف ہی رہتا ہے خفیف سا گرم ہو جاتا ہے اور ملغمہ جلد مائع ہو جاتا ہے۔ لیکن ہائیڈروجن (Hydrogen) پیدا نہیں ہوتی الا اُس وقت جب کہ عمل کا اختتام قریب آ جاتا ہے۔ جب تمام ملغمہ ملایا جا چکتا ہے اور گیس کے ٹبلے نکلنے بند ہو جاتے ہیں تو محلول پارے سے ہتھار لیا جاتا ہے۔ اور پارا پانی سے دھو لیا جاتا ہے۔ محلول کو ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ کے ساتھ ترشانے سے ہائیڈرو سینک (Hydrocinnamic) ترشہ، بے رنگ تیل کی شکل میں تھپ کیا جاتا ہے۔ کھڑا رہنے پر یہ ٹھوس بن جاتا ہے۔ گرم پانی کی ایک بڑی مقدار سے اس کو دوبارہ قلعہ سکتے ہیں۔

حاصل ۸-۹ گرام۔

۱۱۔ اگر ملغمہ اس سے زیادہ مقدار میں درکار ہو تو پارا چھوٹے سے مینا کاری کے پیالہ یا کٹھالی میں گرم کیا جاتا ہے، سوڈیم (Sodium) ایک ہی دفعہ ڈال دیا جاتا ہے اور برتن فوراً ایک سرپوش کے ساتھ ڈھانک دیا جاتا ہے۔ سرپوش نیچے سے کٹھالی کپڑے کے چمٹے کے ساتھ کپڑا کر دبا ئے رکھا جاتا ہے حتیٰ کہ قنال ختم ہو جاتا ہے۔ ملغمہ تب سیال حالت ہی میں باہر نکال لیا جاتا ہے۔



خواص — لمبی بے رنگ سوئیاں۔ نقطہ اجماعت ۴۷°۔ نقطہ جوش ۲۸۰° نامیاتی اور الکوحل (Alcohol) میں حل پذیر۔ بھاپ میں طیران پذیر۔ دیکھو ضمیمہ۔ تیاری ۹۵ (صفحہ ۵۷۲)۔

تیارى ۹۶

مینڈلیک (Mandelic) ترشہ $C_6H_5CH(OH)COOH$

Friedländer, *Theerfarbenfabrikation IV*, 160.

۱۵ گرام بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde) —

۵۰ مکعب سمر سوڈیم بائی سلفائیٹ (Sodium bisulphite)

کا مرکب مخلول —

۱۲ گرام پوٹاشیم سائیٹائیڈ (Potassium cyanide) (۲۰ مکعب

سمر پانی میں)۔

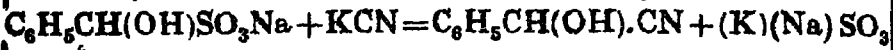
بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde) اور سوڈیم بائی سلفائیٹ (Sodium bisulphite) باہم آمیزہ کیے جاتے ہیں اور پھر

جاتے ہیں۔ اس آمیزہ سے بائی سلفائیٹ کے مرکب کا ایک نیم ٹھوس مادہ بن جاتا ہے۔ جو آدھ گھنٹہ ٹھیکرا رہنے کے بعد تقطیر کیا جاتا ہے، پمپ پر دیا جاتا ہے اور تھوڑے سے

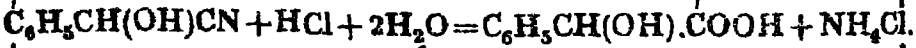
پانی اور روح شراب کے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ اس مادہ کو تب پانی کے ساتھ رگڑ کر گاڑھی لیٹی بنائی جاتی ہے اور پوٹاشیم سائیٹائیڈ (Potassium cyanide)

کا مخلول اس میں ملایا جاتا ہے۔ تھوڑی دیر کے

بد مینڈلیک مائیٹرائٹس (Mandelic Nitrile) مٹرنی مائل
تیل کی شکل میں جدا ہوتا ہے۔ اس میں تھوڑا سا ایٹھر
(Ether) ملا کر یہ پیچدار قیف کے راستے نکال لیا جاتا ہے۔



ایٹھر بن جستر پر بخیر ہونے دیا جاتا ہے۔ اور مائیٹرائٹس
(Nitrile) تب یوں اب پاشیدہ کیا جاتا ہے کہ حجم میں اس سے
۴۔ ۵ گنا مٹرنی ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) مٹرنی اس میں
ملا کر اسے بن جستر پر گرم کیا جاتا ہے حتیٰ کہ سطح پر قلیں نمودار
ہو جاتی ہیں۔ پانی ملایا جاتا ہے اور گرم بائع تھار لیا جاتا ہے
اور جو کوئی بھی تیل موجود ہو اس سے یہ تقطیر کر لیا جاتا ہے۔
سرد ہونے پر قلیں تقطیر کر لی جاتی ہیں اور تھوڑے سے سرد پانی
کے ساتھ دھو کر خشک کر لی جاتی ہیں۔ مقطر سے ایک
مزید مقدار ایٹھر (Ether) کے ساتھ تخلیص کی جاسکتی ہے۔
بنزین (Benzene) سے یہ دوبارہ قلایا جاسکتا ہے۔ محاصل
۱۔ ۱۵ گرام۔



خواص — بے رنگ سوئیاں۔ نقطہ اجماع

۱۱۸ — ۱۱۹ — گرم پانی میں یہ تیزی کے ساتھ حل ہوتا ہے
اور پانی کے ۶ حصوں میں ۲۰° پر حل ہوتا ہے۔ ترشہ ہوا
ریسکس (Racemic) (یعنی عنقودی) ہے۔ اس کے عامل
اجزائے ترکیبی آبی محلول میں زاویہ [α]_D^{۲۰} = ± ۵.۷ کی
گردش ظاہر کرتے ہیں۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۹۶ (صفحہ ۵۷۳)۔

لہذا رسوڈیم کے زررطیفی خط کی علامت ہے۔

تیاری ۹۷

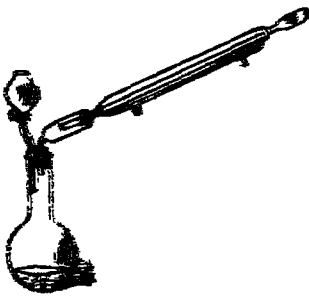
فینیل میتھل کاربینول (Phenyl Methyl Carbinol)



(Grignard) Compt. rend. 1900, 130.1322 ;

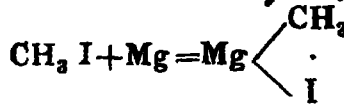
Klages and Ullendorf, Ber., 1898, 31, 1003.

۳۶ گرام میتھل آئیوڈائیڈ (Methyl iodide)
 ۱۵۰ کعب سمرایتھر (Ether) (خالص کیا ہوا اور سوڈیم
 (Sodium) کے اوپر احتیاط سے خشک کیا ہوا) -
 ۶ گرام میگنیشیم (Magnesium) کافیہ یا سفوف -
 ۲۶ گرام بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde) -
 میگنیشیم میتھل آئیوڈائیڈ (Magnesium methyl iodide)
 پہلے تیار کیا جاتا ہے، یہ میگنیشیم کی دھات پر میتھل آئیوڈائیڈ
 کے عمل (Methyl iodide)
 سے بنتا ہے - میگنیشیم
 (Magnesium) کافیہ یا
 سفوف کو خشک صراحی (ایستریس)
 دکھا جاتا ہے، جو لمبے جھمی کٹھنہ
 اور ریزندہ قیف کے ساتھ
 جوڑی ہوتی ہے، جیسا کہ شکل ۱۷
 میں دکھایا گیا ہے -
 میتھل آئیوڈائیڈ (methyl iodide)

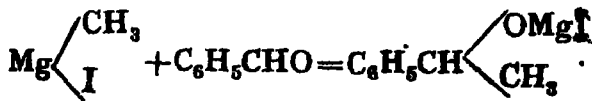


شکل ۱۷

اور ۵۰ کعب سمر خشک ایٹھر (Ether) علیحدہ برتن میں آمینتہ کئے جاتے ہیں۔ اس آمیزہ کے ۲۰ کعب سمر میگنیشیم (Magnesium) پر ڈال دئے جاتے ہیں۔ چند دقیقوں میں عموماً شدید عمل شروع ہو جاتا ہے۔ اگر اس میں دیر لگے تو آیوڈین (Iodine) کی ایک قلم ڈال دینے سے عمل شروع کیا جاسکتا ہے۔ جب پہلا تعامل ختم چکنا ہے تو ۲۰ کعب سمر خشک ایٹھر (Ether) ملا دیا جاتا ہے۔ اور ایکل آیوڈائیڈ (Alkyl iodide) اور ایٹھر (Ether) کا باقی ماندہ آمیزہ ڈائڈارقیف سے قطرہ قطرہ اس میں ڈالا جاتا ہے۔ صراحی کے مافیہ تب بن خنجر پر آدھ لکھنڈا بالے جاتے ہیں۔ (اگر ایکل آیوڈائیڈ (Alkyl iodide) کا کوئی نقصان نہ ہوا ہو تو) میگنیشیم (Magnesium) تمام کا تمام حل ہو جاتا ہے۔



صراحی اب علیحدہ کر لی جاتی ہے۔ اور بحالیکہ یہ بخ کے پانی میں سرد رکھی جاتی ہے۔ بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde) خشک ایٹھر کے مساوی حجم کے ساتھ آمینتہ کر کے، ڈائڈارقیف کے راستے لگاتار ہلاتے ہوئے قطرہ قطرہ پٹکایا جاتا ہے۔ میگنیشیم (Magnesium) کا سفید ٹھوس مرکب جدا ہوتا ہے اور رات بھر رہنے دیا جاتا ہے۔



صراحی کے مافیہ ٹوٹی کے نیچے سرد کئے جاتے ہیں، بحالیکہ پانی اور ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ترشہ اتنی مقدار میں

تیاری ۹۸

بنزویل کلورائیڈ $C_6H_5CO.Cl$ (Benzoyl chloride)

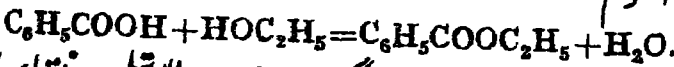
Wöhler, *Annalen*, 1832, 3, 262 ; Cahours, *Annalen*, 1846, 60, 255.

۲۸ گرام بنزوئک (Benzoic) ٹرٹھ -
۵۰ گرام فاسفورس پینٹا کلورائیڈ -

گول صراحی (۲۵۰ مکعب سم) ہوائی مکشفہ کے ساتھ جوڑی جاتی ہے۔
اس میں فاسفورس پینٹا کلورائیڈ (Phosphorous Pentachloride) بوتل میں سے ڈالا جاتا ہے اور وزن کے فرق کے ذریعہ
تولا جاتا ہے۔ یہ عمل دُخان خانہ میں کرنا چاہیے۔ بنزوئک
(Benzoic) ٹرٹھ تب طایا جاتا ہے اور ہوائی مکشفہ صراحی
کے ساتھ جوڑ دیا جاتا ہے۔ عمل تقریباً فوراً شروع ہو جاتا
ہے اور ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) دُخان کے بادل
پیدا ہوتے ہیں۔ تمام کے تمام مانیہ مائع بن جاتے ہیں اور
بنزویل کلورائیڈ (Benzoyl chloride) (نقطہ جوش ۲۰۰) فاسفورس
آکسی کلورائیڈ (Phosphorous oxychloride) (نقطہ جوش ۱۰۷)
اور نامتغیر پینٹا کلورائیڈ (Pentachloride) (پرستھل ہوتے
ہیں۔ بہت سا آکسی کلورائیڈ (Oxychloride) خلا میں
پن جنٹر پر کشید کرنے سے خارج کیا جاسکتا ہے۔ بقیہ معمولی
دباؤ پر تکسیر کیا جاتا ہے اور ۱۹۰ - ۲۰۰ پر جمع کیا جاتا ہے۔
محاصل ۲۰ - ۲۵ گرام۔



ایک بھاری تیل ہے، جدا ہونا چاہیے۔ مگر کوئی ٹھوس بنزدیک
(Benzoic) ترشہ جدا ہونا چاہیے۔ الکوحل (Alcohol) کی
افراط اب پن جتر پر کشید کر دی جاتی ہے اور نقل پانی میں ڈال
دیا جاتا ہے۔ جو کوئی بھی آزاد ہائیڈروکلورک (Hydrochloric)
یا بنزدیک (Benzoic) ترشہ موجود ہو وہ سوڈیم کاربونیٹ (Sodium-
(Carbonate) کے ہلکے محلول کے ساتھ ہلانے سے خارج کر دیا جاتا
ہے۔ ایتھر (Ether) ملا کر ہلانے سے ایسٹر (Ester) ایتھر
(Ether) کی اوپر کی تہ میں حل ہو جاتا ہے۔ یہ جدا کر لیا جاتا
ہے اور کیلشیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے اوپر نابیدہ
بنایا جاتا ہے۔ ایتھر (Ether) پن جتر پر خارج کر دیا جاتا
ہے اور ایتھل بنزوئیٹ (Ethyl Benzoate) تب تار جالی کے
اوپر کشید کیا جاتا ہے۔ چینی کے برتن کے چند ٹکڑے اس
میں ڈالے جاتے ہیں تاکہ اس کے یک لخت ابل جانے کو
روکیں۔ کشیدہ ۲۰.۵ اور ۲۱.۲ کے درمیان جمع کیا جاتا ہے۔ محال
تقریباً ۲۲ گرام۔



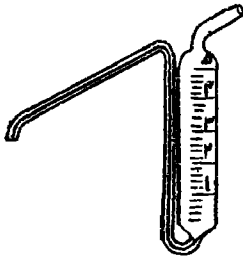
خواص — بے رنگ خوشبو والا تیل۔ نقطہ جوش

۲۱۱۔ کثافت اضافی ۱.۵ پر ۱۶.۵۔

ایتھل بنزوئیٹ (Ethyl Benzoate) کی کئی آب پاشیدگی۔

آب پاشیدگی سے کسی ایسٹر (Ester) کی کئی تشخیص اس
طرح کی جاتی ہے :- الکوحلی (الکوحل) پوٹاش (Alcoholic-
(Potash) کا میاری نیم طبعی محلول یوں تیار کیا جاتا ہے کہ
۷ گرام کا دی پوٹاش پانی کے تقریباً مساوی وزن میں حل کیا جاتا

ہے اور مطلق الکوحل (Alcohol) کے ساتھ ۲۵۰ کمب سمر
جسم ہونے تک ہلکایا جاتا ہے۔ مائع ڈالدار صراحی میں
راک بھر رہنے دیا جاتا ہے اور آسبٹوس میں سے، مصفا



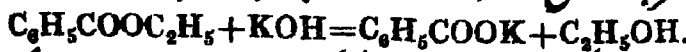
خشک بوتل میں تقطیر کر لیا جاتا
ہے۔ بوتل کاگ کے ساتھ بند
کی ہوتی ہے کاگ میں سے
۲۵ کمب سمر کا ناچہ داخل کیا
ہوتا ہے۔ محلول پہلے نیم طبعی
سلفیورک (Sulphuric) ترشہ

شکل ۸۲

کے مقابلہ میں معاثرہ کر کے
معیاری بنایا جاتا ہے، بحالیکہ

فینول تھیلین (Phenolphthalein) بطور نمائندہ کے استعمال
کیا جاتا ہے۔ تقریباً اگر ام ایٹھل بنزوئیٹ (Ethylbenzoate)
اعتیاط کے ساتھ اس آل کے ذریعہ سے جو شکل ۸۲ میں دکھایا
گیا ہے، فرق کے طریق سے وزن کیا جاتا ہے۔

اس کا ایک ایسا حجم جو تقریباً اگر ام سمیت کا ہو گول صراحی (۲۰۰ کمب
سمر) میں ڈالا جاتا ہے۔ اس طرح کہ آل کے فراخ سرے
کے ساتھ ربر کی نلی کا ایک ٹکڑا جوڑ دیا جاتا ہے اور پھونک
لگائی جاتی ہے حتیٰ کہ مائع صراحی بازو پر کے مطلوبہ درجہ
تک نیچے اتر جاتا ہے۔ پچیس کمب سمر پوٹاش کا معیاری الکوحلی
(Alcoholic) محلول ملا دیا جاتا ہے اور آئیزہ میں دقیوں تک
بن جنتر پر، رجی مکشہ کے ساتھ ابالا جاتا ہے۔



آزاد قلی کی مقدار معیاری سلفیورک (Sulphuric) ترشہ کے
ساتھ معاثرہ کرنے سے، تشخیص کر لی جاتی ہے اور ایسٹر

(Ester) کی مقدار حساب کی جاتی ہے۔
 مثال - ۱۸۳۵۵ گرام کے لئے ۱۵۱۰۰ مکعب سمر
 نیم طبعی ($\frac{N}{2} = \frac{1}{2}$) H_2SO_4 کی ضرورت واقع ہوئی۔

$$= \frac{100 \times 0.6150 \times 1510}{181355 \times 2} = 99.56$$
 فی صدی۔
 دیکھو غصہ تیاری ۶۶۔

تیاری ۱۰۰

ایسٹو فینون (فینل متعل کشون ہینون)

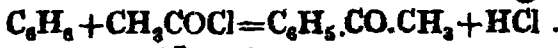
Acetophenone (Phenylmethylketone Hyponic),
 $C_6H_5CO.CH_3$

Friedel, Crafts, Ann. Chim. phys., 1884, 1, 507 : 14. 455

۲۰ گرام بنزن (Benzene)۔
 ۵۰ گرم الیومینیم کلورائیڈ (Aluminium chloride) (تابیدہ)
 ۳۵ گرام ایسٹل کلورائیڈ (Acetyl chloride)۔
 چند مختلف تعاملات، جو فریڈل اور کرافٹس کے تعاملات کہلاتے ہیں تابیدہ الیومینیم کلورائیڈ (Aluminium chloride) کے ذریعہ سے عمل میں آتے جاتے ہیں۔ چونکہ الیومینیم کلورائیڈ (Aluminium chloride) بہت ہی خم گیر ہوتا ہے اس لئے یہ تدریجی تحلیل برداشت کئے بغیر ڈائریکٹ میں بھی بہت عرصہ تک نہیں رکھا جاسکتا چونکہ اس تعامل کی کامیابی مکمل طور پر الیومینیم کلورائیڈ کی کیفیت پر منحصر ہے اس لئے یا تو کسی معبر دکان

سے یہ تازہ تازہ حاصل کرنا چاہیئے یا ایک قریب سے اسے دوبارہ
تصعید کر لینا چاہیئے۔ چھوٹے پیمانہ پر یہ اس طرح تیار کیا جاسکتا
ہے کہ خشک ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ٹرٹھ، ایلومینیم
(Aluminium) کے گرم کئے ہوئے پترے یا براؤہ پر سے گزارا جائے۔
لیکن یہ عمل تکلیف دہ ہے اور اس پر جو وقت صرف
کرنا پڑتا ہے شکل سے ہی اس کا صلہ ملتا ہے۔ گول صراحی
(۵۰ مکعب سمر) دھمی عمادی مکثف کے ساتھ جوڑو اور ایلومینیم
کلورائیڈ (Aluminium chloride) جسے اچھی طرح سفوف بنا لینا
چاہیئے، اس میں ڈال دو اور اسے فی الفور بنزین (Benzene)
سے ڈھانپ دو۔ صراحی کو بخ اور پانی میں رکھو اور ایسیٹل
کلورائیڈ (Acetyl chloride) قطرہ قطرہ ڈالنا شروع کر دو۔
جو مکثف کی چوٹی میں داخل کی گئی ہو، اس میں ملاؤ۔ شدید
ابال واقع ہوتا ہے اور ہائیڈروکلورک (Hydrochloric) ٹرٹھ
پیدا ہوتا ہے۔ صراحی کے مافیہ بھورے لزج جسم میں بدل جاتے
ہیں جو ایک گھنٹہ ٹھہرا رہنے کے بعد ہلایا جاتا ہے اور ملائے
ہوئے ایک گلاس میں جس میں بخ اور پانی (۲۵۰ مکعب سمر) رکھا
ہوتا ہے ڈال دیا جاتا ہے۔ مادہ تحلیل ہوتا ہے، بحالیکہ حرارت
پیدا ہوتی ہے، اور ایک سیاہی مائل تیل جدا ہو کر سطح پر
آتا ہے۔ مائع قیض فارق میں ڈال دیا جاتا ہے اور
تھوڑی سی بنزین (Benzene) ملائی جاتی ہے۔ آبی حصہ
کھینچ لیا جاتا ہے اور بنزین (Benzene) کی تہ ہلکے کاوی
سودے کے ساتھ ملا کر ہلائی جاتی ہے اور بعد ازاں پانی کے
ساتھ ملا کر بنزینی (Benzene) محلول آخر کار جدا کر لیا جاتا
ہے، کیلیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے اوپر تابیدہ
بنایا جاتا ہے، لقطیر کیا جاتا ہے اور پھر کشید کیا جاتا ہے۔ پہلے

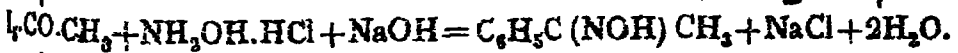
بنسزین بخار بن کر گزرتی ہے۔ - تیش پیا کی تیش تب جلدی سے ۱۹۵ تک بلند ہو جاتی ہے۔ قابلہ اب بدل دیا جاتا ہے، مکنت سے پانی نکال دیا جاتا ہے اور کشیدہ جو ۱۹۵ - ۲۰۰ پر ابلتا ہے ملکہ جمع کیا جاتا ہے۔ یہ پھیکے زرد رنگ کا ایک تیل، مخصوص خوشبو والا ہوتا ہے اور ٹھیرا رہنے پر مکمل طور پر ٹھوس بن جاتا ہے۔ محاصل ۲۰ - ۲۵ گرام۔



خواص — بے رنگ تختیاں۔ نقطہ اامت ۲۰۔

نقطہ جوش ۲۰۲۔ پانی میں نائل پذیر ہے۔ (Acetophenone) تعاملات۔ ایسیٹوفینون آکسائیڈ

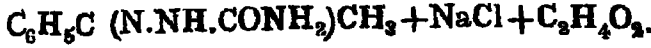
(oxime) ۵ گرام ہائیڈراکسل ایسین ہائیڈروکلورائیڈ (Hydroxylamine) ۱۰ گرام ایسیٹوفینون (hydrochloride) ۱۰ گرام سم پانی میں حل کیا ہوا ۸ گرام ایسیٹوفینون (Acetophenone) اور ۳ گرام کاوی سوڈا، بہت ہی تھوڑے سے پانی میں حل کیا ہوا، باہم آمینہ کرو۔ اتنی روح شراب ملاؤ کہ گرم کرنے پر یہ محلول شفاف ہو جائے اور اسے ۲ - ۳ گھنٹے بن جنت پر، آبالو۔ ۱۰ گرام سم پانی میں ڈال دو اور ایسٹر کے ساتھ تخلیص کرو۔ ایسٹر کو کشید کر ڈالو اور ٹھوس نقل کو "پیٹرولیم روح" سے قلماء۔ حاصل ۸ گرام۔ نقطہ اامت ۵۸ - ۶۰۔



۲۔ ایسیٹوفینون سی کاربازون (Acetophenonesemicarbazone)

۱ گرام سی کاربازون ہائیڈروکلورائیڈ (Semicarbazide) ۱ گرام (hydrochloride) کو ۱۰ گرام قلماء ہوئے سوڈیم ایسیٹ کے ساتھ آمینہ کرو اور گرم پانی کی خرد ترین مقدار میں حل کرو۔ ۱۰ گرام ایسیٹوفینون ملاؤ اور اتنی روح شراب ملاؤ کہ گرمی پہنچنے پر محلول شفاف

بنے۔ چند دقیقوں تک گرم کرتے جاؤ۔ سرد ہونے پر سیمی کاربازون (Semicarbazone) قلمی جسم کی شکل میں نیچے بیٹھ جاتا ہے۔



حاصل کی مقدار نظری۔

نقطہ انجمت ۱۸۵-۱۸۸۔

۳۔ بیکمالیج کا تعامل — اگر ام ایسیٹوفینون آکسائیڈ

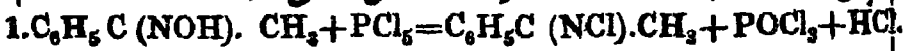
۳ مکعب سمرنا بیدہ ایتر میں حل کرو اور ۵۰ گرام سفوف بنایا ہوا

(Phosphorous pentachloride)

فاسفورس پینٹاکلورائیڈ (ایتھر کشید کر ڈالو اور تغل میں تھوڑا سا پانی

ملا دو۔ سرد ہونے پر ایسیٹ اینیلائیڈ کی قلمیں جدا ہو جاتی ہیں۔

پانی سے دوبارہ قلمائو اور نقطہ انجمت کی تعیین کرو۔



۴۔ بنزویل ایسیٹون (Benzoylacetone)

(کلینٹرن کا تعامل)۔ ۴ گرام سفوف بنایا ہوا خشک سوڈیم

ایٹھ آکسائیڈ (Sodium ethoxide) ۲۰ گرام خشک ایٹھل ایسیٹیٹ

میں ملایا جاتا ہے اور پانی میں سرد کیا جاتا ہے۔ سوڈیم ایٹھ آکسائیڈ

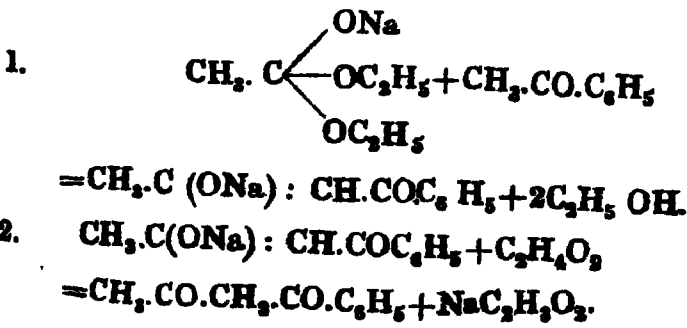
اس طرح تیار کیا جاتا ہے کہ ۴ گرام سوڈیم ۲۰ مکعب سر مطلق الکول

میں حل کیا جاتا ہے اور الکول کی افراط خشک ہائیڈروجن کی

Beckmann لے

Claisen لے

رو میں کشید کر دی جاتی ہے پہلے قویں جنت پر اور پھر دھات جنت پر سہا لیکہ جنت کی تپش بالتدريج ۲۰۰ تک بلند کی جاتی ہے حتیٰ کہ کوئی مزید سے کشید ہو کر نہیں گزرتی ہے۔ سفید نمکیا الگ کر لی جاتی ہے۔ جلدی سے سفوف بنالی جاتی ہے۔ مقدار مطلوبہ جلدی سے تول لی جاتی ہے اور ایٹھل ایسیٹٹ میں ڈال دی جاتی ہے۔ پاؤ گھنٹہ ٹھہرا رہنے کے بعد ۱۰ گرام ایسیٹو فینون ملا دیا جاتا ہے، جب کہ سوڈیم بنزویل ایسیٹون (Sodium-benzoylacetone) جدا ہونا شروع ہوتا ہے۔ تقوڑ اس ایتھر ملا دیا جاتا ہے۔ چند گھنٹے ٹھہرا رہنے کے بعد سوڈیم کا مرکب تقطیر کیا جاتا ہے اور ایتھر کے ساتھ دھویا جاتا ہے سوڈیم کا یہ مرکب تب ہوا میں خشک کیا جاتا ہے، سرد پانی میں حل کیا جاتا ہے اور ایسٹک ٹرسٹ کے ساتھ ترشایا جاتا ہے۔ بنزویل ایسیٹون (Benzoylacetone) جدا ہو جاتا ہے۔ محاصل ۹-۱۰ گرام نقطہ انجمت ۹۰-۹۱- فریک کلورائیڈ (Ferrie-chloride) اور کاہر ایسیٹٹ کی طرف اس کا سلوک ایٹھل ایسیٹو ایسیٹٹ (Ethyl acetoacetate) کے مانند ہوتا ہے۔ (دیکھو تعلیمات صفحہ ۱۶۳)۔



دیکھو نمونہ تیاری ۱۰۰۔

تیار ی ۱۰۱

ڈائی فینیل مٹھین

$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ (Diphenylmethane)

Cohen, Hirst, *Trans. Chem. Soc.*, 1895, 67, 826.

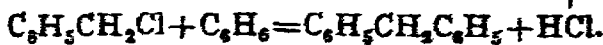
۴۔ گرام بنزین - (Benzene) -

۲۔ بنزائل کلورائیڈ (Benzyl Chloride) -

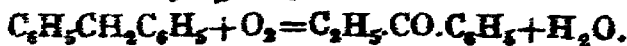
۱۔ ایلو مینیم اور مرکری کا جفت -

بنزین رجعی عادی مکثف کے ساتھ جوڑی ہوئی صراحی میں رکھی جاتی ہے۔ ایلو مینیم اور مرکری کا جفت تب اس میں ڈال دیا جاتا ہے۔ یہ جفت اس طرح تیار کیا جاتا ہے کہ ایلو مینیم کے پتے پر جو دھبیوں میں کاٹا گیا ہوتا ہے یا استوائیوں کی شکل میں لپٹا گیا ہوتا ہے، مرکورک کلورائیڈ (Mercuric chloride) کا سیر شدہ محلول ڈال دیا جاتا ہے۔ تقریباً ایک دقیقہ کے بعد ایلو مینیم کی سطح پر دھاتی پارے کی جھلی جم جاتی ہے۔ محلول گرا دیا جاتا ہے اور پھر پانی سے خوب دھویا جاتا ہے، بعد ازاں الکوہل سے اور آخر کار تھوڑی سی بنزین سے۔ یہ کام تیزی کے ساتھ کرنا چاہئے اور جفت کے ٹکڑے بنزین میں گرا دینے چاہئیں۔ پھر بنزائل کلورائیڈ (Benzyl chloride) ڈاٹڈار قیف سے ڈالا جاتا ہے جو مکثف کی چوٹی میں سے داخل کی ہوتی ہے۔ چست ابال واقع ہوتا ہے جس کے ساتھ ہی پتیش بہت اونچی ہو جاتی ہے اور ہائیڈروکلورک ترشہ کا ڈھان پیدا ہوتا ہے۔ جب ایک گھنٹہ کے

اسٹیم میں بنزل کلورائیڈ ڈالا جا چکتا ہے تو صراحی دس سے پسندہ دقیقوں تک پن جنر پر گرم کی جاتی ہے۔ صراحی کے مافیہ اب ایسے پانی کے ساتھ ہلائے جاتے ہیں جس میں تھوڑا سا کادی سوڈا حل کیا ہوتا ہے۔ اور نیرینی محلول ڈائڈارقیف میں جدا کیا جاتا ہے۔ آبی حصہ پھر بنزون کے ساتھ تخلیص کیا جاتا ہے اور یہ تمام نیرینی محلول کیلیم کلورائیڈ (Calcium chloride) کے اوپر نامیدہ بنایا جاتا ہے۔ بنزون تب کشید کر دی جاتی ہے اور جب پیش پیا ۱۰۰ پر پہنچ جاتا ہے تو کشید خلا میں جاری رکھی جاتی ہے۔ ۸۰ ممر و باؤ پر ڈائی فینیل میتھین (Diphenyl methane) ۱۴۴-۱۴۶ آپر آہتی ہے۔ یہ کسر سرد ہونے پر تمام کی تمام ٹھوس بن جاتی ہے اور خالص ڈائی فینیل میتھین ہوتی ہے۔ نقطہ الاعت ۲۵-۲۶۔ حاصل ۱۴ گرام۔



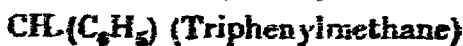
خواص — بے رنگ سوئیاں۔ نقطہ الاعت ۲۴-۲۵۔
نقطہ جوش ۲۶۲-۲۶۳ پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ (Potassium dichromate) اور سلفیورک ٹرشہ کے ساتھ جوش دینے پر یہ آکسائے جا کر بنزون فینون (Benzophenone) بن جاتی ہے۔



دیکھو تیاری ۱۰۱۔

تیاری ۱۰۲

ڈائی فینیل میتھین



Friedel, Crafts, *Compt. rend.*, 877, 1450; E. and O. Fister, *Annalen*, 1878, 197, 252; Biltz, *Ber.*, 1893, 26, 1961.

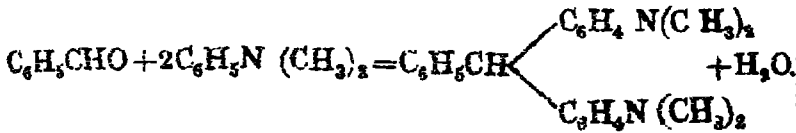
۲۰۰ گرام (۲۳۰ مکعب سمر) بنزین۔
۴۰ = (۲۶ مکعب سمر) کلوروفارم۔
۳۰ = ایلیومینیم کلورائیڈ۔
بنزین اور کلوروفارم باہم آمیزتہ کئے جاتے ہیں اور استعمال کرنے سے پہلے رات بھر کیلیئم کلورائیڈ کے اوپر نابیدہ بنائے جاتے ہیں۔ مائع تب جہتی عمادی کمشتہ کے ساتھ جوڑی ہوئی قزبنق میں منتقل دیا جاتا ہے اور اس میں سفوف بنایا ہوا ایلیومینیم کلورائیڈ تقریباً پانچ پانچ گرام کی مقدار میں پانچ پانچ دقیقوں کے وقفہ سے ڈالا جاتا ہے اور خوب ہلایا جاتا ہے۔ کلورائیڈ (Chloride) جب ڈالا جاتا ہے تو تھال خود بخود شرمع ہوتا ہے مائع ابلنے لگتا ہے اور ہائیڈرو کلورک ٹرشہ پیدا ہوتا ہے۔ ایلیومینیم کلورائیڈ بالستیرج حل ہوتا جاتا ہے اور سیلابی مائل بھورا مائع بن جاتا ہے۔ بالوختہ پر آدھ گھنٹہ اُبلنے سے تھال مکمل ہو جاتا ہے۔ جب سرد ہو جاتے ہیں تو قزبنق کے مافیہ سرد پانی کے مسادی حجم میں ڈال دیے جاتے ہیں، جو ایلیومینیم کے مرکب کو تحلیل کر دیتا ہے۔ حرارت پیدا ہوتی ہے اور آزاد ہائیڈروکاربن (Hydrocarbon) سُرخی مائل بھورے رنگ کے ساتھ بنزین کی افراط میں حل ہو جاتا ہے۔ بنزین کی بالائی آبی حصہ سے جدا کر لی جاتی ہے اور کیلیئم کلورائیڈ کے اوپر نابیدہ بنائی جاتی ہے۔ بنزین کی افراط پرین خستہ پر کشید کر دی جاتی ہے اور سیلابی مائل رنگ کا مائل ۲۰۰ مکعب کسرا لیا جاتا ہے۔ اس کے بعد یہ قزبنق سے بغیر کمشتہ

۱۰ گرام ڈائی میتھل اینیلین (Dimethylaniline) -

۲۰ = بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde)

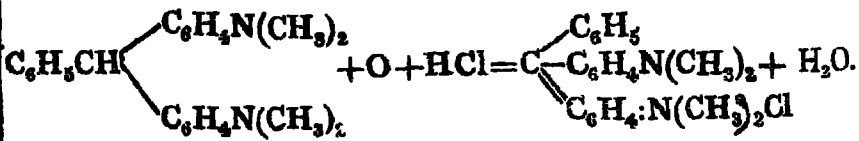
۴۰ = زنک کلورائیڈ (Zinc chloride) (گلا کر سفوف بنایا ہوا)

تذکرہ بالا اشیاء کا آمیزہ جینی کے طاس میں بن خمر پر گرم کیا جاتا ہے حتیٰ کہ بنزالڈیہائیڈ کی بو غائب ہو جاتی ہے (ہم گھنٹوں میں)۔ لزج مادہ اُسبلتے ہوئے پانی میں گھلایا جاتا ہے، گول صراحی (۱/۲ لیٹر) میں ڈال کر بھاپ میں خشید کیا جاتا ہے، حتیٰ کہ کوئی مزید ڈائی میتھل اینیلین (Dimethyl-aniline) نہیں گزرتی ہے۔ سرد ہونے پر اساس صراحی کو چپک جاتی ہے اور تختہ کر دھولی جاتی ہے مطبق الکوحل سے یہ دوبارہ قلانی جاتی ہے اور بے رنگ ہوتی ہے۔ محال کی مقدار تقریباً نظری ہوتی ہے یہ لیوکوبیس (Leuco-base) ہے اور ذیل کی مساوات کے مطابق بنتا ہے۔



اکساؤ کے ذریعہ سے یہ رنگنے والے مادہ میں تبدیل کیا جاتا ہے۔ دس گرام اساس ہلکائے ہوئے ہائیڈروکلورک ترشہ کے ساتھ جس میں اٹھیک ۲۰ گرام ہائیڈروجن کلورائیڈ (Hydrogen chloride) موجود ہوتا ہے خفیف سی گرم کر کے حل کی جاتی ہے۔ (یہ ہلکا ہائیڈروکلورک ترشہ اس طرح تیار کیا ہوتا ہے کہ مزید ہائیڈروکلورک ترشہ پانی کے اس سے دو گنے، حجم میں ہلکایا جاتا ہے اور تب یا تو کثافت اضافی کی تخمین کی جاتی ہے یا معیاری کاوی سوڈے کے ساتھ معاثرہ کیا جاتا ہے)۔ مائع ۸۰۰ کعب سمر پانی

کے ساتھ ہلکایا جاتا ہے۔ اور ایسٹک ٹرشد کا ۴۰ فی صدی ۱۰ گرام محلول اس میں ملایا جاتا ہے۔ آمیزہ بج کے چند ٹکڑوں کے ساتھ سرو کیا جاتا ہے اور تازہ ترسیب شدہ لیڈ پر آکسائیڈ (Lead peroxide) کی پتلی لیٹی، جس میں ٹھیک ٹھیک ۵۰ گرام PbO_2 موجود ہوتا ہے (جس کی تخمینہ تھوڑے سے وزن کیے ہوئے نمونے کو بہن جستر پر خشک کرنے سے کی جاتی ہے) پانچ دقیقوں کے انشیا میں، بار بار ہلاتے ہوئے ملا دی جاتی ہے۔ حاصل ہ دقیقے رہنے دیا جاتا ہے۔ اور تب ۵۰ گرام سم پانی میں ۱۰ گرام سوڈیم سلفیٹ کا محلول، اس میں ڈال دیا جاتا ہے۔ اور محلول لیڈ سلفیٹ سے تقطیر کر لیا جاتا ہے۔ تھوڑے سے پانی میں ۵ گرام زنک کلورائیڈ کا محلول بنا کر مقطر میں ملا دیا جاتا ہے اور بعد ازاں معمولی رنگ کا سیر شدہ محلول اتنا ملایا جاتا ہے کہ کوئی عزیز رنگ نیچے نہیں بیٹھتا ہے۔ پھر یہ تقطیر کیا جاتا ہے اور پانی میں حل کر کے اور نئی محلول ملا کر دوبارہ تکرایا جاتا ہے۔ محاصل جتنی تک کے نظریہ کا ۸۰ فی صدی۔



دیکھو ضمیمہ، تیاری ۱۰۳۔

$C_{10}H_8$ (Nephtthalene)

نیفتھالین

سارکول کی کشید

(Naphthalene)

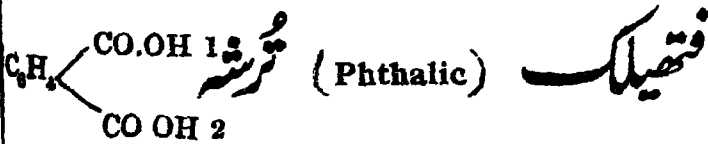
نیفتھالین

میں کے ”درمیانی تیل“ سے حاصل کی جاتی ہے۔ یہ بے رنگ
جھلکی تختیوں کی شکل میں قلماتی ہے، جن کی بو خاص قسم کی
ہوتی ہے۔

خواص — نقطہٴ اجماع ۸۰° — نقطہٴ جوش ۲۱۸° —
کثافت اضافی ۴۴ پر ۱۵۱۴۵ — یہ جلد صعود کرتی ہے اور سجاپ
میں کشید کی جاسکتی ہے۔ بہت سے عام نامیاتی محلولوں میں یہ
حل پذیر ہے۔

تعامُل — نیفتھالین اور پیکرک (Pieric)
ترشہ کی تقریباً معادل مقداروں کے طاقمور مخلول ایسیک
(Acetic) ترشہ یا الکوحل میں بناؤ اور ان کو ملا دو — سوہونے
پر نیفتھالین پیکرک (Naphthalene picric acid) $(C_{10}H_8 + C_6H_2(NO_2)_3 OH)$
کی سوئی کی شکل کی زرد قلمیں مجدا ہوتی ہیں۔ نقطہٴ اجماع ۱۴۹°۔

تیاری ۱۰۴



Friedlander, *The Farbenfabrikation*, IV, 164.

۱۵ گرام نیفتھالین۔

۱۲۰ مکعب سمر مرکز سلفیورک ترشہ۔

۵۰ گرام مرکب سلفیٹ۔

نیفتھالین سلفیورک ترشہ اور مرکب سلفیٹ کا آمیزہ

قرنہیق (۳۰۰ مکعب سمر) میں رکھا جاتا ہے۔ قرنہیق شکنہ میں اس طرح کس دی جاتی ہے کہ اس کی گردن اوپر کو مائل رہتی ہے اور وقتاً فوقتاً ہلاتے ہوئے تار کی جالی کے اوپر قرنہیق آہستہ آہستہ گرم کی جاتی ہے حتیٰ کہ نیفتھالین کی مائع سطحی نہ مل رہی جاتی ہے۔ قرنہیق اب معمولی وضع میں رکھی جاتی ہے گردن نیچے کو جھکی ہوتی ہے گردن کے ساتھ مکشفہ ملی امبسٹوسی کاغذ کی ٹنگی، یا پیرسی پلستر کے ذریعہ سے کل حکمت کی جاتی ہے۔ مکشفہ ملی کے سرے پر قابلا ہیتا کیا جاتا ہے جس میں پانی (۱۰۰ مکعب سمر) ہوتا ہے اور قابلا سرد پانی میں ٹھنڈا کیا جاتا ہے۔

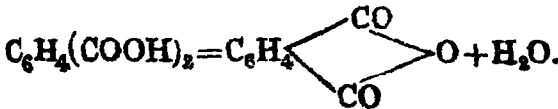
قرنہیق اب برہنہ شعلہ کے اوپر گرم کی جاتی ہے (پہلے تو احتیاط کے ساتھ اور بعد ازاں شدت کے ساتھ) اور اس کے مایہ کشید کئے جاتے ہیں۔ مائع جلدی سے سیاری مائل رنگ کا ہو جاتا ہے۔ تقریباً ۲۵۰ پر تکسید شروع ہوتی ہے جب کہ سلفر ڈائی آکسائیڈ (Sulphur dioxide) پیدا ہوتا ہے۔ مائع کی پیمش جب لفظ جوش تک بلند ہو جاتی ہے تو تکسید بہت شدید ہو جاتی ہے۔ تھوڑی سی نیفتھالین پہلے کشید ہوتی ہے اور کچھ وقت کے بعد تھیلک اینہائیڈرائڈ (Phthalic Anhydride) کی قلمیں مکشفہ ملی میں نمودار ہوتی ہیں اور ساتھ ہی تھیلک (Phthalic) پرشہ قابلا میں جمع ہوتا ہے۔ کشید جاری رکھی جاتی ہے، حتیٰ کہ نقل لزوج ہو جاتا ہے یا خشک بھی ہو جاتا ہے۔ قابلا کے مایہ جب سرد ہو جاتے ہیں تو تقطیر کئے جاتے ہیں اور دھوئے جاتے ہیں۔ اور تب کاودی سوڈے میں حل کئے جاتے ہیں۔ جو نیفتھالین غیر مل شدہ رہ جائے وہ تقطیر کے ذریعہ سے نکال دی جاتی ہے۔ اور ترشہ زیرکٹ

ایٹڈر وکلوک ٹرٹھ کے ذریعہ سے دوبارہ ترسیب کیا جاتا ہے۔ یہ ٹرٹھ پانی یا ہلکے ہوئے الکحل سے دوبارہ تلمایا جا سکتا ہے۔
محاصل، تقریباً، ۷ گرام۔



خواص — یہ تختیوں میں تلمایا ہے، جن کا نقطہ اجمعت غیر معین ہوتا ہے کیونکہ گرم کرنے پر یہ ٹرٹھ اینہائیڈرائڈ (Anhydride) میں بدل جاتا ہے (یعنی اپن بن جاتا ہے)۔
الکحل اور گرم پانی میں یہ حل پذیر ہوتا ہے، سرد پانی میں خفیف سا حل پذیر۔

تعملات — استحانی ملی میں، یا گھڑی کے شیشہ میں جو تقطیری کاغذ اور قیف کے ساتھ ڈھانپا گیا ہو، تھوڑے سے اس ٹرٹھ کو تصعید کرو۔ تھیلک اینہائیڈرائڈ (Phthalic Anhydride) لمبی سوئیوں کی شکل میں صعود کرتا ہے، جن کا نقطہ اجمعت ۱۲۸ ہوتا ہے۔



تقریباً ۲۵ گرام اینہائیڈرائڈ (Anhydride) کو ۵۰ گرام ریزارسنول (Resorcinol) کے ساتھ استحانی ملی میں چھوٹے سے شعلے کے اوپر چند دقیقوں تک گرم کر د اس طرح کہ پیش تقریباً ۲۰۰ پر رہے۔ سرد کر د کاوی سوڈے کے ہلکے محلول میں حل کرو اور پانی میں ڈال دو۔ فلورسین (Fluorescein) کے بن جانے کے باعث سبز سیل سپاری تر تھر پیدا ہوتا ہے۔ صفحہ ۲۴۱-۲ دیکھو خیمہ تیاری ۱۰۴ (صفحہ ۵۸۷)۔

تیاری ۱۰۵

بیٹا۔ نیفتھالین سلفونیٹ آف سوڈیم

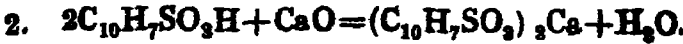
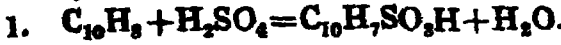
(B-Naphthalenesulphonate of Sodium)



Merz, Weith, Ber., 1870, 3, 196.

۵۰ گرام نیفتھالین۔
 ۶۰ گرام مرکز سلفورک ٹرشد۔
 آمیزہ گول صراحی (۲۵۰ مکعب سم) میں دھات جنتر
 میں چار یا پانچ گھنٹے ۱۶۰۔۱۷۰ تک گرم کیا جاتا ہے۔ مائع
 تیل پانی کے طاس (الیترا) میں ڈال دیا جاتا ہے۔ یہ
 گرم کیا جاتا ہے اور کھریا یا بجھے ہوئے چوئے کے ساتھ
 جو گارھی ملائی کی شکل میں استعمال کئے جاتے ہیں، تبدیل
 بنایا جاتا ہے۔ گرم مائع کپڑے میں سے تقطیر کیا جاتا ہے،
 بھینچ کر باہر نکالا جاتا ہے اور گرم پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے۔ مقطر حلقی مشعل پر
 یہاں تک بخیر کیا جاتا ہے کہ سرد ہونے پر اس کا نمود قلم جاتا ہے۔ نیفتھالین
 سلفونک (Naphthalene Sulphonic) ٹرشد کے کیلیم
 نمک کا قلمی مادہ تقطیر کیا جاتا ہے اور خوب دبایا جاتا ہے۔
 گرم پانی میں یہ دوبارہ حل کیا جاتا ہے اور سوڈیم کاربونیٹ (Sodium
 Carbonate) کا محلول اس میں اتنا ملا جاتا ہے کہ کیلیم عین ترسب
 ہو جاتا ہے۔ مائع پھر کپڑے میں سے یا پمپ پر تقطیر کیا جاتا ہے،
 دھویا جاتا ہے اور خوب دبایا جاتا ہے۔ مقطر، سابق کی طرح بخیر

کر کے تلمایا جاتا ہے۔ سوڈیم نیفتھالین سلفونیٹ (Sodium Naphthalene Sulphonate) (lene Sulphonate) تقطیر کے ذریعہ سے جدا کیا جاتا ہے اور بن بنتر پلاس میں خشک کیا جاتا ہے۔ ام القلم بنخیر کرنے پر نمک کی کچھ مزید مقدار دیتا ہے۔ محاصل تقریباً ۶۰ گرام۔



خواص — بتی دار قلمیں۔ پانی میں حل پذیر۔ دیکھو ضمیمہ تیاریاں ۱۰۶ تا ۱۰۷ (صفحہ ۸۸)۔

تیاری ۱۰۶

بیٹا نیفتھول



Eller, *Annalen*, 1869, 152, 275;

E. Fischer. *Anleitung z. d. org. Präparate*.

۳۰ گرام بیٹا۔ نیفتھالین سلفونیٹ آف سوڈیم۔

(B-naphthalene sulphonate of sodium)

۹۰ گرام کاوی سوڈا۔

۳ مکعب سمر پانی۔

کاوی سوڈا اور پانی بھل یا جائدی کی کٹھالی میں گرم کئے جاتے ہیں اور ایک ایسے تیش پیا کے ذریعہ ہلائے جاتے ہیں جو اس طرح محفوظ کیا ہوتا ہے جیسے فینول (Phenol)

کی تیاری کے تحت بیان کیا گیا ہے (صفحہ ۳۲)۔ جب تپش ۲۸۰° پر پہنچ جاتی ہے تو سفوف شدہ نیفتھالین سلفونیٹ قلیل مقدار میں تھوڑے تھوڑے وقفے سے ڈالا جاتا ہے۔ جب یہ تمام کام تمام ڈالا جا چکتا ہے تو تپش بلند کی جاتی ہے۔ تقریباً ۳۰۰° پر اوہ پر جھاگ بن جاتا ہے اور رنگ میں ہلکا زرد ہو جاتا ہے، جس سے تعال کے شروع ہونے کا پتہ چلتا ہے۔ تپش ۳۱۰° - ۳۲۰° پر چند دقیقوں تک قائم رکھی جاتی ہے۔ اور عمل کے اختتام کی یہ علامت ہوتی ہے کہ زرد مادہ رقیق تر ہو جاتا ہے اور رنگ میں بھی زیادہ تر سیاہی مائل ہو جاتا ہے اور دو تہوں میں بٹ جاتا ہے۔ ملا نا اب موقوف کیا جاتا ہے اور شکل ہٹا لیا جاتا ہے۔ حاصل جب سرد ہو جاتا ہے تو تھوڑے سے پانی میں حل کیا جاتا ہے اور مرکب ہائیڈر کلورک ترشہ اور پانی کے مسادی جموں کے آمیزہ کے ساتھ ترشایا جاتا ہے۔

نیفتھول (Naphthol) جب سرد ہو جاتا ہے تو تقطیر کیا جاتا ہے اور پانی سے دوبارہ قلمایا جاتا ہے۔ حاصل ۱۵ گرام۔

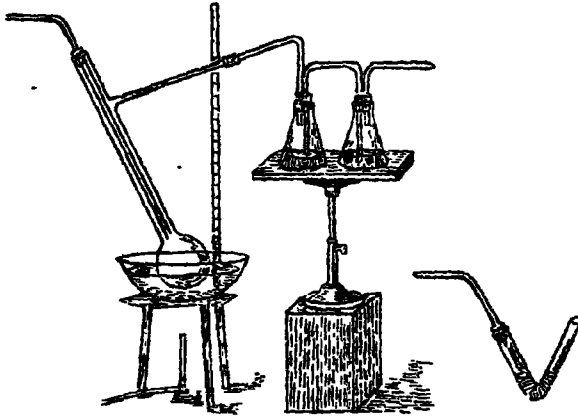
($C_{10}H_7SO_3Na + NaOH = C_{10}H_7O Na + NaHSO_3$)
خواص — بے رنگ پتیاں۔ نقطہ انجمت ۱۲۲°۔
نقطہ جوش ۲۸۶°۔

تعاملات نیفتھول کے آبی محلول میں فیک کلورائیڈ کے چند قطرے ملا دو۔ سبز رنگینی پیدا ہوتی ہے اور کچھ وقت کے بعد ڈائی نیفتھول ($C_{20}H_{14}O_2$ (Dinaphthol)) کا گالے دار رسوب بن جاتا ہے۔ تعال ۴ صفحہ ۲۹۶ بھی دیکھو۔

بیٹا-نیفتھول متھیل اتھیر (B-Naphthyl methyl ether)

۳۶ گرام بیٹا-نیفتھول (B-Naphthol) ۱۲۵۵ کمپ سمر

کثافت اضافی والا بازار سے خرید ا جا سکتا ہے)۔ جب آگ احتیاط کے ساتھ ترتیب دے کر جوڑ دیا جاتا ہے تو گلسرول جستر ۱۳۰-۱۴۰ تک گرم کیا جاتا ہے اور کاربن ڈائی آکسائیڈ کی آہستہ آہستہ (دو بلبلے فی ثانیہ) آگ میں سے گزاری جاتی ہے گلسرول جستر کی پیش آہستہ آہستہ بلند کی جاتی ہے حتیٰ کہ ہائیڈرائیڈک ترشہ خفیف سا ابلنے لگتا ہے۔ ایک سفید رسوب (سلور نائٹریٹ اور نائٹریٹ کا مرکب) پہلی صراحی میں کے مانع کی سطح پر بننا شروع ہوتا ہے یہ بالستدیج



شکل ۸۳

پنیدے پر نیچے جا بیٹھتا ہے۔ مگر دوسری صراحی میں صرف ایک شائبہ سا ہی ظاہر ہوتا ہے۔ عمل ہذا بالتدریج ایک گھنٹہ میں مکمل ہو جاتا ہے۔ مگر اس عمل کو بند کرنے سے پہلے وزن مصلحت ہے کہ باہر گزرنے والے بخار کا امتحان کر لیا جائے۔ اس طرح کہ صراحیوں الگ کر لی جائیں اور ایک چھوٹی خمدہ لائٹنی {جو شکل میں دکھائی گئی ہے اور جس میں سلور نائٹریٹ کا تھوڑا سا الکلی محلول ڈالا ہوا ہوتا ہے} بھری گئی کے سرے کے ساتھ جوڑ دی جائے۔ اگر دس دقیقوں کے اثنا میں کوئی کدورت نمودار نہ ہو تو یہ سمجھا جاسکتا ہے کہ عمل ختم ہو چکا ہے۔ درہ ضروری ہوگا کہ صراحیوں پھر سے جوڑ دی جائیں اور مزید بیس دقیقوں

تک گرم کرنا جاری رکھا جائے۔ تقریباً ۵۰ کعب سمر پانی، گلاس (۲۵۰ کعب سمر) میں جوش تک گرم کیا جاتا ہے۔ دونوں صراحیوں کے ایفہ بالتدیرج اس میں ڈال دیے جاتے ہیں اور گرم پانی کے ساتھ خوب دھو دیے جاتے ہیں۔ سفید رسوب زرد آئیوڈائیڈ میں بدل جاتا ہے اور الکل میں خارج کر دیا جاتا ہے۔ جب بالائی مانع دودھیا نہیں رہتا، بلکہ شفاف ہو جاتا ہے، تو یہ رسوب گویچ کی کٹھالی میں جمع کیا جاتا ہے اور خشک کیا جاتا ہے اور تولا جاتا ہے جیسے صفحہ ۳۵ پر بیان ہوا۔ ایسول (Anisole) جیسی طیران پذیر اشیاء کے لئے یہ طریقہ استعمال نہیں کیا جاسکتا ہے۔

مثال — ۳۱۵۰ گرام نیفتھل ایٹھر (Naphthyl-ether) سے ۴۶۸ گرام AgI حاصل ہوا:

ضابطہ $C_{10}H_7OCH_3$ کی رو سے حساب کیا گیا تو CH_3O ۱۹۶۱ فی صدی = $\frac{100 \times 468 \times 31}{5315 \times 235}$ ۱۹۶۲ فی صدی

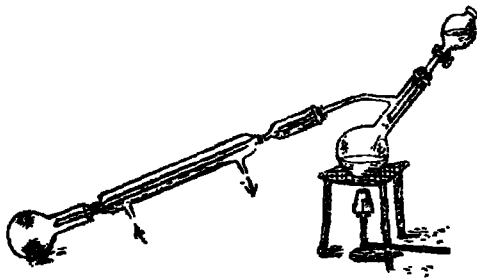
بیٹا۔ نیفتھل ایسیٹ (B-Naphthyl Acetate)

۵ گرام بیٹا۔ نیفتھل (B-Naphthol) اور ۱۰ گرام ایسٹک اینہائیڈرائڈ (Acetic anhydride) کو پاؤ گھنٹہ تک ہوائی کثیف کے ساتھ آہستہ آہستہ اُبالو اور حاصل کو پانی میں ڈال دو۔ ہلکائے ہوئے الکل سے قلمائو۔ نقطہ اماعت ۷۰۔

اسے جی۔ جی۔ پرکن کا ایسیٹل (Acetyl) والا طریقہ۔ (Proc. Chem. Soc. 1904, 20, 171) - طریقہ ہذا اس بات پر مشتمل ہے کہ ایسیٹل مشتق کو الکل کی موجودگی میں آب پاشیدہ کیا جائے اور ایٹھل ایسیٹل کو شید کر دیا جائے اور آب پاشیدگی کے طریق سے مقدار مطلوبہ تخمین کی جائے۔



آلہ مطلوبہ شکل ۸۳ میں دکھایا گیا ہے۔ مشتمل ہے ایک چھوٹی سی کشیدی صراحی (۲۰۰ کعب سمرا) پر جس کی بھلی نلی خمیدہ ہے اور لمبے کثیفہ کے ساتھ جوڑی گئی ہے۔ اس کی گروں میں ڈائمار قیف داخل کی گئی ہے۔ یہ صراحی تار کی جالی پر گرم کی جاتی ہے۔ چھوٹی سی، نوٹہ کی نلی میں سے وہ گرام نیفٹیل اینیٹیٹ فرق کے طریقہ سے، سمت کے ساتھ تول لیا جاتا ہے۔ اور جو کوئی براہہ صراحی کے گلے سے چپٹ جائے وہ کعب سمرا خالص مرکز سلفیورک ترشہ اور ۲۰ کعب سمرا خالص الکل کے ساتھ، جو صراحی میں ہلاتے ہوئے آہستہ آہستہ ڈالے جاتے ہیں، دھو کر نیچے کو صراحی میں بہا دیا جاتا ہے۔ مسامار برتن کا ایک چھوٹا سا ٹکڑا بھی اس میں ڈال دیا جاتا ہے۔



شکل ۸۳

میں کعب سمرا نیم طبعی الکل پوٹاش (دیکھو صفحہ ۳۸۶) گول صراحی (۲۰۰ کعب سمرا) میں، جو قابلہ کام دیتی ہے داخل کیا جاتا ہے۔ اور ۲۰ کعب سمرا خالص الکل ڈائمار قیف میں ڈال دیا جاتا ہے۔ صراحی میں کامائع آہستہ آہستہ کشید

کیا جاتا ہے، بحالیکہ الکول ڈانڈا رقیف سے قطرہ قطرہ ڈالا جاتا ہے، تقریباً اسی شرح سے جس شرح سے مانع کشید ہوتا جاتا ہے۔ کشید جاری رکھی جاتی ہے، حتیٰ کہ صراحی میں مانع کی مقدار اس کی ابتدائی مقدار کی تقریباً نصف رہ جاتی ہے۔ یہ ثقل بالکل بے رنگ ہونا چاہیئے۔ قابلہ اب رجعی کثیفہ کے ساتھ جوڑا جاتا ہے اور $\frac{1}{2}$ گھنٹہ تک پن جنسٹر پر ابالا جاتا ہے اور آخر الامر نیم طبعی سلفیورک ٹریشہ کے ساتھ اس کا معارضہ کیا جاتا ہے، جب کہ فینول تھیلین (Phenol phthalein) نامیچہ کے طور پر استعمال کیا جاتا ہے۔

طریقہ ہذا، ایسیٹ ایمیدو (Acetamido) مرکبوں مثلاً ایسیٹ اینیلایڈ (Acetanilide) وغیرہ کے ساتھ اچھے نتیجے نہیں دیتا۔

مثال — ۰.۶۶۳ گرام نیفٹیل ایسیٹ کے لئے ۵.۵ کعب سر نیم طبعی $(\frac{N}{2} = \frac{P}{1})$ KOH درکار ہوا۔

$۱۰۰ \times ۰.۶۶۳ \times ۵.۵ = ۳۶۶۶$ فی صدی
ضابطہ $C_{10}H_7O.COCH_3$ کے لحاظ سے حساب کیا تو $C_2H_5O = ۲۳۶۱$ فی صدی۔

(Hydroxyl) والا

چوگنیف کا ہائیڈراکسل

طریقہ — یہ طریقہ میگنیشیم میتھل آئیوڈائیڈ (Magnesium methyl iodide) پر ہائیڈراکسل (Hydroxyl) مرکبوں کے اس عمل پر منحصر ہے جس سے میتھین پیدا ہوتی ہے۔



آلہ مطلوبہ پارے سے بھرا ہوا معمولی نینجیہ نائٹرو پیما (Nitrometer) ہے جو اس کے ساتھ کی جوڑی ہوئی اریٹھ مائیری صراحی کے ساتھ بیرونی پیراہن میں سے پانی بہا کر سستقل پیش پر رکھا جاتا ہے۔ ترائی کٹاک، اریٹھ مائیری صراحی (۵۰ اکعب سمر) کے ساتھ، ریدر کی مضبوط نلی کے ذریعہ سے جوڑا ہوا ہوتا ہے۔ پہلے میگنیشیم میتھل آئیوڈائیڈ کے محلول کا ذخیہ اس طرح تیار کیا جاتا ہے کہ رجبی کثفہ کے ساتھ جوڑی ہوئی صراحی میں، سوڈیم کے اوپر کشید کیا ہوا ۱۰۰ گرام ایل ایٹھر (Amyl ether) ۴۰۰ گرام میگنیشیم کا صاف فیتہ ۳۵۰ گرام خشک میتھل آئیوڈائیڈ اور آئیوڈین کی چند قلمیں، باہم آمیختہ کی جاتی ہیں۔

جب پہلا تعامل ختم ہو چکتا ہے تو آمیزہ ۱۔۲ گھنٹوں تک بن جنٹر پر، ایک کثفہ کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے کہ غیر متبدل میتھل آئیوڈائیڈ خارج کر دیا جائے۔ تب یہ ایک ایسے برتن میں محفوظ رکھا جاتا ہے جسے ویسلیں لگی ہوئی ڈاسٹ لگی ہوتی ہے۔

تقریباً ۱۰۔۱۵ گرام بیٹا۔ نیفتھول (B-Naphthol) صحت کے ساتھ ایک نلی میں تولا جاتا ہے جس کی لمبائی ایسی ہوتی ہے کہ نائٹرو پیما صراحی کے پہلو پر یہ نلی سہاری ہے۔ تقریباً ۱۰ اکعب سمر متعال ہذا، صراحی میں ڈال دیا جاتا

ہے۔ وہ نلی، جس میں زیر امتحان شے تھوڑے سے ایل ایٹھر میں حل کی ہوتی ہے، صراحی کے اندر پھسلادی جاتی ہے۔ صراحی، نائیٹرو پیما کی بگلی نلی کے ساتھ جوڑی جاتی ہے اور ڈاٹ گھما کر نائیٹرو پیما کا تعلق نلی سے قطع کر لیا جاتا ہے۔ صراحی میں کی تھوڑی سی رطوبت کو اور آکسیجن کو یہ متعال جذب کر لیتا ہے اور دباؤ گر جاتا ہے۔ ایک گھنٹہ گھماتے کے بعد نائیٹرو پیما نلی پارے سے تقریباً بھردی جاتی ہے۔ اور ایک لمحہ کے لئے ڈاٹ نکال لی جاتی ہے کہ دباؤ پھر ٹھیک ہو جائے۔ تب یہ نلی پارے کے ساتھ مکمل طور پر بھردی جاتی ہے۔ ڈاٹ اب اس طرح گھمائی جاتی ہے کہ صراحی اور نائیٹرو پیما نلی کے مابین رابطہ قائم ہو جاتا ہے۔ اور پارے کا حوض اب نیچا کیا جاتا ہے۔ نلی، جس میں نیفٹھول (Naphthol) کا محلول ہوتا ہے، آٹ دی جاتی اور ہٹائی جاتی ہے۔ میتھین تیزی کے ساتھ پیدا ہوتی ہے اور ایک قلیل وقت کے بعد حجم مستقل رہتا ہے۔ حجم، تپش اور دباؤ پڑھ لئے جاتے ہیں۔ اور ایٹروکسل کی فی صدی مقدار تخمینہ کر لی جاتی ہے۔

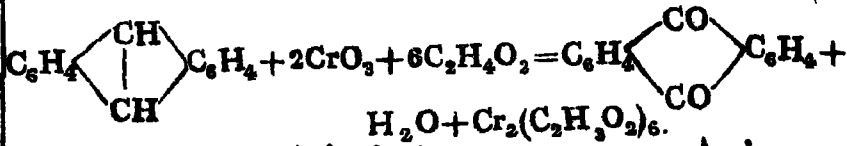
مثال — ۱۲۰ گرام بیٹا نیفٹھول (β-Naphthol) سے ۲۰ کعب سمر میتھین، طبعی تپش اور دباؤ (ط-ت-د) (N.T.P.) پر حاصل ہوئی۔

$$1254 = \frac{100 \times 16 \times 20}{56120 \times 22400} \text{ فی صدی} -$$

ضابطہ $C_{10}H_7OH$ کے لحاظ سے حساب کیا تو $1158 = OH$ فی صدی۔

۱۰ گرام اینتھراسین (خالص)
 ۱۲ مکعب سمر بر فیلا ایٹک ترشہ -
 ۲۰ گرام کرومیم ٹرائی آکسائیڈ (Chromium trioxide)
 ۵۰ مکعب سمر پانی میں حل کیا ہوا اور بعد ازاں ۵۰ مکعب سمر
 بر فیلا ایٹک ترشہ ملایا ہوا -
 اینتھراسین ایٹک ترشہ میں اس طرح حل کی جاتی
 ہے کہ گول صراحی (۱ لیٹر) میں جی انتصابی مکشف کے ساتھ تار
 کی جالی پر ان کو اکٹھا اُبالا جاتا ہے - کرومیم ٹرائی آکسائیڈ
 کا محلول تب ڈاندار قیف سے، جو مکشف کے بالائی سرے میں
 لگا دی گئی ہوتی ہے، قطرہ قطرہ گرایا جاتا ہے، بحالیکہ یہ مائع
 اُبلتا رہتا ہے - یہ عمل تقریباً ایک گھنٹہ جاری رہنا چاہیے -
 محلول گہرا سبز ہو جاتا ہے - یہ سرد ہونے دیا جاتا ہے اور پانی
 (۵۰ مکعب سمر) میں ڈال دیا جاتا ہے - اینتھراکوئینون (Anthra-
 quinone) کو پانی، بخورے سفوف کی شکل میں، ترسیب کر دیتا ہے -
 ایک گھنٹہ کھڑا رہنے کے بعد یہ کلال نالیدار تقطیری کانغذ میں سے
 تقطیر کیا جاتا ہے، تھوڑے سے گرم پانی کے ساتھ دھویا
 جاتا ہے اور بعد ازاں گرم ہلکے کاوی سوڈے کے ساتھ
 اور پھر پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے - محاصل ۱۰-۱۲ گرام -
 تصعید خشک ہونے پر اس شے کا ایک
 حصہ تصعید کے ذریعہ سے خالص کیا جاسکتا ہے - یہ (۲-۳
 گرام) گھڑی کے بڑے شیشے پر رکھا جاتا ہے جو بالوجتر
 پر بہت ہی چھوٹے شعلے کے اوپر گرم کیا جاتا ہے - گھڑی
 کا قیثہ تقطیری کانغذ کے ایک تختہ سے ڈھانکا جاتا ہے
 کانغذ پر ایک قیف رکھ دیا جاتا ہے تاکہ وہ ہموار رہے تقریباً
 پانچ دقیقوں کے بعد اینتھراکوئینون کی بھیکی زرد، سوئی کی شکل

کی قلیں تقطیری کاغذ پر تصعید کر گئی ہونگی۔



خواص — زرد سوئیاں کے نقطہ اامت ۲۷۰.۴۵°
 پر یہ صعود کرتا ہے۔ نقطہ جوش ۳۸۲°۔ پانی میں نائل پذیرائینگ
 ترشہ میں حل پذیر، بنزین اور دوسرے نامیاتی محلولوں میں
 کمتر حل پذیر

تعامل — اینتھراکوئینون کی خفیف مقدار میں
 تھوڑا سا ہلکا یا کادی سوڈا ملاؤ اور اس کے بعد تھوڑا سا
 جست کا برادہ۔ ابلنے تک گرم کرنے پر گہری سرخ رنگینی پیدا
 ہوتی ہے جو ہلانے پر غائب ہو جاتی ہے۔ سوڈیم آکس اینتھرانولیٹ
 (Sodium oxanthranolate) $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{array}{c} \text{CO} \\ | \\ \text{CH (ONa)} \end{array} \text{C}_6\text{H}_4$

بن جاتا ہے۔ یہ ہوا میں تسکید ہو کر اینتھراکوئینون (Anthraquinone)
 بن جاتا ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۱۰۸ (صفحہ ۵۸۹)۔

تیاری ۱۰۹

اینتھراکوئینون بیٹا۔ مانوسلفونٹ آف سوڈیم

(Anthraquinone B-monosulphonate of Sodium)



Gräbe, Liebermann, Annalen, 1871, 160, 131;

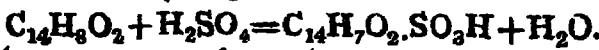
A. G. Perkins. Private communication.

۳۔ گرام اینتھراکوئینون (Anthraquinone)۔

۳۔ دھندلار سلفیورک ٹرٹھ (۴۰ فی صدی SO₂)۔
۴۰ فی صدی دھندلار سلفیورک ٹرٹھ مکمل سے اس طرح نکالا جاتا ہے کہ اسے بالو جنٹریر احتیاط سے پگھلایا جاتا ہے۔ تب اسے نکال کر صراحی (۱ لیٹر) میں ڈال کر تولا جاتا ہے۔ اینتھراکوئینون ملایا جاتا ہے اور مسدای کاک کے ذریعہ سے ہوائی کثف کے ساتھ جوڑی جاتی ہے۔ آمیزہ پیرافن یا دھات جنٹریہ ۱۰۰-۱۶۰ تک گرم کیا جاتا ہے۔ سیلی ہائل رنگ کا آدہ بجائیکہ وہ گرم ہی ہوتا ہے بڑے طاس میں جس میں ایک لیٹر سرولین ہوتا ہے ڈال دیا جاتا ہے اور ایک گھنٹہ تک ابلا جاتا ہے جو اینتھراکوئینون کیسائی عمل سے حل ہونے سے بچ رہتا ہے وہ پیپ پر تقطیر کرنے سے الگ کر دیا جاتا ہے۔ روپ تب طاس میں چاہیں ڈال دیا جاتا ہے تقریباً ۱ لیٹر پانی کے ساتھ پھر ابلا جاتا ہے، تقطیر کیا جاتا ہے اور آخر کار ایک دو دو قطرے آگے پھرتے پانی کے ساتھ دھوا جاتا ہے۔ یہ تھوڑے اور دھوون جن کا رنگ گہرا چھوٹا ہوتا ہے ۵۲۔ گرم پوٹاشیم کلورٹ کے ساتھ ملا کر بخیر کئے جاتے ہیں، حتیٰ کہ تقریباً ۱

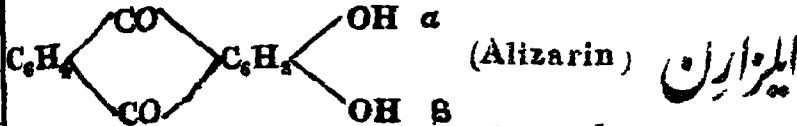
۱۔ چونکہ دھندلار سلفیورک ٹرٹھ کو معمولی ڈاٹ والی بوتل میں محفوظ رکھ کر رکھنے کے لیے محفوظ رکھا گیا ہے لہذا قریب صحت ہے کہ ڈاٹ یہ پیرافنی سم کی جاتی جائے اور اس کے اوپر سے ہی پستری کا مقبوضہ پر روش پگھلایا جائے

لیٹر مان باقی رہ جاتا ہے۔ یہ اب سوڈیم کاربونیٹ (۱۲ گرام سوڈے کی قلموں) کے محلول کے ساتھ تقریباً تعدیلی بنایا جاتا ہے۔ لیکن مکمل طور پر تعدیلی نہیں بنایا جاتا کیونکہ انو سلفونک (Monosulphonie) ٹریشہ کا سوڈیم منک ٹریشہ کی موجودگی میں کمتر حل پذیر ہوتا ہے۔ لہذا سہولت اس میں ہے کہ ٹریشی مانع بقدر آدھی استحانی نکی کے نکال لیا جائے اور باقی کو تعدیلی بنانے کی کارروائی کی جائے۔ ٹریشی مانع کی یہ قلیل مقدار تب اس میں واپس ڈال دی جاتی ہے۔ مانع بن جنٹر پر بخیر کیا جاتا ہے، حتیٰ کہ کف سطح کو ڈھانپ لیتا ہے۔ تب یہ سرد ہونے کے لئے رکھ دیا جاتا ہے۔ سلفونک ٹریشہ کا سوڈیم منک پھینکی زرد ریشمی قلموں کی شکل میں قلم جاتا ہے اور پمپ پر جدا کر لیا جاتا ہے۔ خفیف سے ٹریشی پانی کی بہت ہی قلیل مقدار کے ساتھ تین یا چار دفعہ دھونے کے بعد یہ مسامار طشتی پر خشک کیا جاتا ہے۔ محاصل ۲۰-۲۵ گرام۔ اس منک کی ایک مزید مقدار ام القلم کو بنیئر کرنے سے حاصل کی جاسکتی ہے۔ مگر اس میں سوڈیم سلفیٹ کے موجود ہونے کا احتمال ہے۔



خواص — سلفونک ٹریشہ کا سوڈیم منک جب خالص ہو تو بے رنگ پتیموں کی شکل میں قلماتا ہے۔ یہ قلمیں سرد پانی میں خفیف سی حل پذیر ہوتی ہیں اور الکحل میں غیر حل پذیر۔

تیاری ۱۱۰



Gräbe, Liebermann, *Annalen*, *Spl.*, 1869, 300;
Perkin, *Engl. Patent*, 1869, No. 1948

A. G. Perkin. Private communication.

۴۰ گرام اینتھراکوئینون مانو سلفونیٹ آف سوڈیم
(Anthraquinone monosulphonate of sodium)

۱۰ گرام کا دی سوڈا -

۵ = پوٹاشیم کلورائیٹ -

کا دی سوڈا تقریباً اپنے نصف وزنی پانی میں حل کیا جاتا ہے۔ اور گرم گرم سوڈیم کے اینتھراکوئینون سلفونیٹ (Anthraquinone Sulphonate) میں جو تقریباً ۵۰ کعب سمر

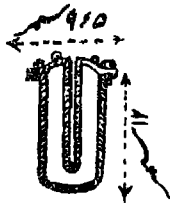
پانی میں حل کئے ہوئے پوٹاشیم کلورائیٹ کے ساتھ قبل ازیں آمیختہ کیا جا کر ایک لیسی بنایا گیا ہوتا ہے، ٹا دیا جاتا ہے۔ آمیزہ ہذا جو سخت لیسی کی شکل

میں ہوتا ہے فوراً فولاد یا فاسفرکائی (Phosphor - bronze)

کی چھوٹی دھاتی راب نلی میں ڈال دیا جاتا ہے۔ نلی کی شکل اور ابعاد شکل ۵۵ میں دکھائے گئے ہیں۔ نلی کا تقریباً دو تہائی حصہ آمیزہ ہذا سے بھرا ہوا ہوتا ہے۔ اسبسطوس کے پختے کا تختہ اس نلے اور برتن کے سرپوش کے درمیان

۱۵ ہمارے لئے یہ آلہ مانیچٹر کی ویسٹ گیس ایمپروونٹ کمپنی نے بنایا تھا۔

West's gas improvement Company, Miles, plating, Manchester.



دھات کی موٹائی اس پر ہے
شکل ۵۵

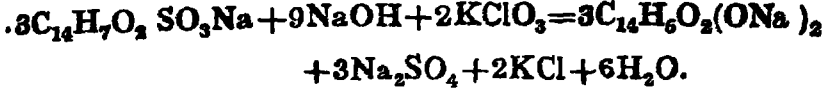
داخل کیا جاتا ہے - اور
دھاتی سپریشن تب پیچوں
کے ساتھ مستحکم طور پر سرس
دیا جاتا ہے - داب ملی تین گھنٹوں
بک سپر افن یا ٹیل جنر
پر اتنی گرم کی جاتی ہے کہ
پیش پیمسا جو اندرونی نلی
میں داخل کیا ہوتا ہے ۱۹۰-۲۰۰

پیش دکھاتا ہے - اس اندرونی نلی میں تھوڑا سا پیر افن ہوتا ہے یہاں نالی
بنفشی رنگ کا مادہ سرد ہونے پر کھڑچ کر نکال لیا جاتا ہے اور ایک گھنٹہ
کے لیے اُبلتے ہوئے پانی کے ساتھ پکایا جاتا ہے - اتنا دودھیا چونا ملا جاتا
ہے کہ بنفشی کیلیم ایلزریٹ (Calcium alizarate) تمام کا تمام

ریسبہ ہو جاتا ہے - اس کی پہچان یہ ہے کہ تھوڑے سے تقطیر
کئے ہوئے نمونے میں کچھ دودھیا چونا ملانے پر کوئی بنفشی رسوب
نہ بنے - یہ رسوب پمپ پر تقطیر کیا جاتا ہے اور اُبلتے ہوئے
پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے، حتیٰ کہ مقطر سرخ نہیں ہوتا - سرخ
مقطر میں تھوڑی سی مانو ہائیڈرو آکسی اینتھرا کوئینون (Mono-

hydroxyanthraquinone) موجود ہوتی ہے - یہ ہائیڈرو
کلورک ٹرنش کے ساتھ ترکیب کی جاسکتی ہے - تقطیری کاغذ پر کا
کیلیم ایلزریٹ گرم پانی کی ایک بڑی مقدار میں معلق رکھا جاتا
ہے اور ہائیڈرو کلورک ٹرنش ملا کر تحلیل کیا جاتا ہے - ایلزیرین،
جو نارنجی گائے دار رسوب کی شکل میں جدا ہوتی ہے، سرد
کر کے تقطیر کی جاتی ہے - سرد پانی کے ساتھ تقریباً آٹھ دفعہ
دھوی جاتی ہے - آخر کار یہ خشک کی جاتی ہے اور الکول
یا ترکیب کیوین (Cumene) سے قلمائی جاتی ہے - محاصل

۱۰-۱۵ گرام -



خواص — نارنجی سوئیاں - نقطہ انجمت ۲۸۹-۲۹۰۔
تھامیل کے بغیر ۱۳۰° پر یہ صعود کرتی ہے۔ قلیوں میں گہرے
ارغوانی رنگ { سوڈیم ایلزریٹ } کی شکل میں حل ہو جاتی ہے۔
خشک برادہ جت کے ساتھ گرم کرنے پر یہ اینتھراسین میں تحول
ہو جاتی ہے۔

تفصیل — کاوی سوڈے میں ایلزرن کا تھوڑا سا
محلول بناؤ۔ ایک گلاس میں پھٹکڑی کا طاقور محلول کو اور
ایلزرن کا سابق الذکر محلول اس میں ملا دو۔ غیر حل پذیر ایلزرنیم
ایلزریٹ سرخ لاکھی رنگ کی شکل میں ترسیب ہو جاتا ہے۔ دیکھو
ضمیمہ تیاری ۱۱۰ (صفحہ ۵۹)۔

تیاری ۱۱۱

آئسینٹنیل سے



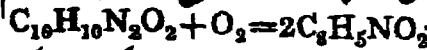
Erdmann J. Prakt. Chem., 1841, 24, 11;

Knop, Jahresb. 1865, 580.

۰۰ گرام نیل (باریک سفوف کی شکل میں)۔
۵۰ مکعب سمرنگز نائٹرک تڑشہ ۱۰ مکعب سمرپانی کے
ساتھ ہلکایا ہوا۔

بڑے طاس میں نیل کو ۳۰۰ کعب سم آبلتے ہوئے پانی کے ساتھ آمیختہ کر کے لیٹی بنا لو۔ آبلنے تک گرم کرو اور شعلہ ہٹا لو۔ تب اس گرم گرم لٹع میں نائیک ٹرسٹ ڈالو۔ قیف کے راستے ایک یا دو قطرے فی ثانیہ کی شرح سے ملاؤ۔ اس طرح کہ یہ تمام کا تمام بیس دقیقوں کے اثناء میں ملایا جا چکے اور تمام وقت اسے خوب ہلاتے جاؤ۔ یہ مادہ جو پہلے لیٹی سا ہوتا ہے جھگیا جاتا ہے اور اختتام کے قریب رقیق تر ہو جاتا ہے۔ جونہی کہ تمام ٹرسٹ ملایا جا چکے اس لٹع کو تقریباً دو دقیقوں تک جوش دو اور تب تقریباً اس کے آدھے حصہ کو آدھ ایک بڑے طاس میں ڈال دو۔ اور آبلتے ہوئے پانی کا ایک لیٹر ہر ایک طاس میں ڈال دو۔ پانچ دقیقوں تک جوش دو۔ تار کوئی مادہ کے تیرتے ہوئے ڈھیلوں سے ایک بڑے نالیدار تقطیری کاغذ میں سے جسے قبل ازیں پانی کے ساتھ مرطوب کر لیا ہو، اسے نتھار لو۔ ہر ایک طاس میں گرم پانی کا ایک ایک لیٹر آدھ ڈال دو۔ جوش دے کر تقطیر کرو۔ سرخ رنگ کے متحدہ مقطروں کو تقریباً $\frac{1}{4}$ لیٹر تک بتخیر کر لو۔ اور اگر ضروری ہو تو تار کو ل کے مزید رسوب سے پھر تقطیر کرو۔ سرد ہونے پر تار کو ل کے ساتھ مل کر نکلے ہوئے رنگ کی سرخ قلموں کی ایک مقدار جدا ہو جائیگی۔ تقطیر کرو اور مقطر کو مرکوز بنا لو۔ آبلتے ہوئے پانی کی کمترین مقدار میں قلموں کو دوبارہ حل کرو۔ لٹع کو کسی قدر سرد ہونے دو تاکہ کچھ تار کوئی مادہ جدا ہو جائے۔ تقطیر کرو اور مقطر کو بتخیر کرو حتیٰ کہ آئسین (Isatin) کی قلمیں، سطح کو تقریباً ڈھانک لیں۔ تب سرد کرو اور سرخ قلمی رسوب کو تقطیر کر ڈالو۔ قلموں کی مزید مقدار ام القلم کو بتخیر کرنے سے، حاصل ہو سکتی ہے۔ انہیں اکثر

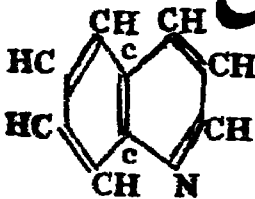
تیار کوئی رسوب سے تقطیر کر لینا چاہیئے۔ جو قلمیں اس طسح حاصل ہوں وہ یوں خالص کی جاسکتی ہیں کہ انہیں کاوی پوٹاش کے محلول میں حل کر لیا جائے اور اس سفاف مائع میں مرکنز ہائیڈروکلورک ٹرشہ، اس وقت تک ملایا جائے جب تک کہ سیاہ رسوب بنتا جائے۔ مائع ہذا تب تقطیر کیا جاتا ہے۔ اور مزید ٹرشہ کے ذریعہ خالص آئیسٹین مقطر میں مکمل طور پر ترسیب کی جاتی ہے۔ یہ نشے تب تقطیر کی جاتی ہے اور پانی سے دوبارہ کلہائی جاتی ہے۔ محاصل تقریباً ۱۰ گرام۔



خواص — سرخ رنگ کے یک اٹلی نشور نقطہ اماعت ۲۰.۱°۔ گرم پانی اور الکوہل میں حل پذیر۔ تعامل — سرد حالت میں مرکنز سلفیورک ٹرشہ میں اس کی چند قلمیں حل کرو اور ان کو تھوڑی سی تیار کوئی بنزین کے ساتھ ہلاؤ۔ تھائیوفین (Thiophene) کے باعث نیلا رنگ پیدا ہوتا ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۱۱۱ (صفحہ ۵۹۲)۔

تیاری ۱۱۲

کوئینولین



Quinoline

Skraup, *Monatsh.*, 1880, 1, 316 ; 1881, 2. 141.

Konigs, *Ber.*, 1880, 13, 911.

۲۴ گرام نائٹرو بنزن -

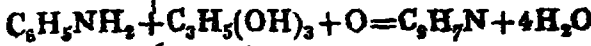
۳۸ گرام اینیلین -

۱۲۰ گرام گلسرول -

۱۰۰ گرام سلفیورک ٹرشدہ -

ایک کلال گول صراحی ($\frac{1}{4}$ - ۲ لیٹر) جی انتصابی
کشف کے ساتھ جوڑی جاتی ہے - نائٹرو بنزن، اینیلین
گلسرول اور سلفیورک ٹرشدہ کا آمیزہ اس میں ڈال دیا جاتا ہے
اور بالو جنتر پر گرم کیا جاتا ہے - حتیٰ کہ تعادل شروع ہو جاتا
ہے (دس سے پندرہ دقیقوں میں) یعنی حتیٰ کہ لٹے سے
سفید بخارات اٹھتے ہیں - اب یا تو صراحی بالو جنتر سے
اٹھالی جاتی ہے یا مشعل بجھا دی جاتی ہے - اور جب
پیدا تعادل ختم ہو چکتا ہے تو صراحی کے افہ دو یا تین
گھنٹوں تک آہستہ آہستہ اُبالے جاتے ہیں -
سیاہی پائل رنگ کا حاصل پانی سے ہلکایا جاتا ہے -
اور غیر متغیر نائٹرو بنزن بھاپ کے ساتھ خارج کر
دی جاتی ہے - ثقل کا دبی سوڈے کے ذریعہ طاقتور
قلوی بنایا جاتا ہے اور (کوئینولین اور اینیلین) کی تیلیہ بھاپ
کے ساتھ کشید کر لی جاتی ہے - اینیلین جو موجود ہے
اس کو دور کرنے کے لئے یکشیدہ سلفیورک ٹرشدہ کے
ساتھ ترشایا جاتا ہے اور اتنا سوڈیم نائٹرائٹ ملایا جاتا ہے
کہ لٹے کا نمونہ اینیلین کا سوڈیم ہائیپو کلورائیٹ والا تعادل دینا
چھوڑ دیتا ہے - پھر یہ اُبالا جاتا ہے - اور اس سے اینیلین
فینول میں تبدیل ہو جاتی ہے - لٹے ہذا پھر کادی سوڈے
کے ساتھ قلوی بنایا جاتا ہے - اور بھاپ کے ساتھ
تیسری مرتبہ کشید کیا جاتا ہے - کشیدہ ایتر کے ساتھ تخلص

کیا جاتا ہے، ٹھوس کاوی پوٹاش کے اوپر نامیدہ بنایا جاتا ہے۔ اور ایٹھر کو نتھارنے اور خارج کر دینے کے بعد نقل کشید کیا جاتا ہے۔ محاصل، ۴۰ گرام پھیکا زرد تیل۔



خواص — بے رنگائع۔ نقطہ جوش ۲۳۰°۔ کثافت اضافی، ۱.۰۸۱۵۔ پانی میں غیر حل پذیر۔ الکوہل اور ایٹھر میں حل پذیر۔

تفاعلات — ۱۔ کوئینولین (Quinoline) کے

چند قطرے تھوڑے سے ہائیڈروکلورک ترشہ میں حل کرو۔ اور پلاٹینک کلورائیڈ (Platinic chloride) ملاؤ۔ کلوروپلاٹینیٹ کی نارنجی تلیں مطوح ہوتی ہیں $(C_8H_7N)_2H_2PtCl_6 + H_2O$ ۔

۲۔ ترشہ میں کے، کوئینولین کے محلول میں پوٹاشیم کرومیٹ کا محلول ملاؤ۔ ڈالی کرومیٹ $(C_8H_7N)_2H_2Cr_2O_7$ کی ترسیب ہو جاتی ہے۔

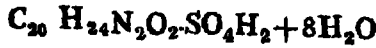
۳۔ اکعب سمر کوئینولین میں اکعب سمر تھل آئیوڈائیڈ ملاؤ اور گرم کرو۔ ایک تھل شروع ہو جاتا ہے اور سرد ہونے پر رابعی ایوئیٹم آئیوڈائیڈ $C_8H_7N.CH_3I$ زرد قلموں کی شکل میں قلم جاتا ہے۔

۴۔ کوئینولین کے چند قطروں میں، برومین اور کلوروفارم کا محلول ملاؤ۔ تھلی مرکب $C_8H_7N.Br_2$ بن جاتا ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۱۱۲ (صفحہ ۵۹۲)۔

تیاری ۱۱۳

سنگونا کی چھال سے کوئنین سلفیٹ

Quinine Sulphate from Cinchona Bark,



Pelletier, Caventou, Ann. Chem. Phys., 1820, (2), 15, 291.

۱۰۰ گرام سنگونا (Cinchona) کی چھال (تھوہ چکی میں سی ہوئی) اگر آگ میں ابھیا چڑھا۔

انہیے چھوٹے گولے بنائے اور ۲۰۰ مکعب سمر پانی کے ساتھ آمینتہ کر کے پتی لائی بنالو۔ اس آغ کو طاس میں جس میں سفوف شدہ سنگونا کی چھال موجود ہے ڈال کر آمیزے کو خوب ہلاؤ۔ آمیزہ کو پین جستر پر مکمل طور پر خشک کر دو جو ڈھیلے بنتے جائیں انہیں احتیاط کے ساتھ سفوف بناتے جاؤ جب سرد ہو جائے تو اس سفوف کو صراحی میں رکھ دو اس کے اوپر ۲۰۰ مکعب سمر کلوروفارم ڈال دو اور آمیزہ کو رات بھر کھڑا رہنے دو۔ چینی کے قیف میں سے اسے تقطیر کرو اور مزید ۲۰۰ مکعب سمر کلوروفارم کے ساتھ دھو ڈالو۔ کلوروفارم محلول جس کا رنگ اب ہلکا زرد ہوتا ہے ۵۰ مکعب سمر اور پھر ۲۵ مکعب سمر ہلکے ہوئے سلفیورک تڑشہ کے ساتھ خوب ہلایا جاتا ہے اور بعد ازاں پانی کے ساتھ ہلایا جاتا ہے حتیٰ کہ آبی محلول میں کوئی نیلا سیل سپاری تڑشہ نہیں ہوتا ہے۔ یہ متحدہ تڑشہ اور آبی خلاصے امونیا کے ساتھ احتیاط سے تبدیلی

بنائے جاتے ہیں۔ اور یہ مائع بن جنٹر پر مرکوز بنایا جاتا ہے،
 حتیٰ کہ کوئنین سلفیٹ (Quinine Sulphate) کی تلمیں سطح پر
 بننا شروع ہوتی ہیں۔ مائع سرد ہونے دیا جاتا ہے اور تقطیر
 کیا جاتا ہے۔ قلموں کی مزید مقدار، اُم القلم سے بخیر کے
 ذریعہ سے، حاصل کی جاسکتی ہے۔ لیکن یہ مائل ایسا خالص
 نہیں ہوتا۔ تلمیں پانی سے دوبارہ تکرار خالص کی جاتی ہیں۔
 محاصل، اسے ۲ گرام تک یا زیادہ، پچھال کی مقدار کے مطابق۔
 خواص — آزاد اساس جو اپنے نمکوں کے

محلول سے سوڈیم کاربونیٹ کے ساتھ ترسیب کی جاتی ہے، $3H_2O$
 کے ساتھ قلم جاتی ہے۔ نابیدہ اساس ۷۷.۲۰ پر گھسکتی ہے۔ الکوحل
 اور ایتھر میں حل پذیر ہے۔

تعاملات — کوئنین سلفیٹ کو پانی کے ساتھ
 ملا کر ہائیڈروکلورک ٹرش کے چند قطرے اس پر ڈالنے سے اس کا
 ہائیڈروکلورائیڈ تیار ہو جاتا ہے۔ ان تعاملات میں یہی محلول
 استعمال کیا جائے۔

۱۔ تھوڑے سے اس محلول میں آئیوڈین کے محلول
 کے چند قطرے ملا دو۔ بھورا نقلا رسوب بنتا ہے۔ بہت سے
 انکلائڈ یہ قائل دیتے ہیں۔
 ۲۔ کلورین کا پانی ملا کر بعد ازاں امونیا بہ افراط ملاؤ۔

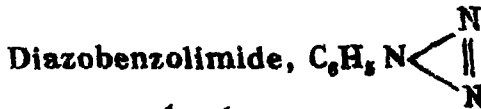
زمرہ سبز رنگینی پیدا ہوتی ہے۔

۳۔ سوڈیم کاربونیٹ کا محلول ملاؤ۔ اور اس کے بعد
 ایتھر کے ساتھ اس کو ہلاؤ۔ آزاد اساس کی ترسیب ہو جاتی ہے اور
 ایتھر میں حل ہو جاتی ہے۔ اس ایتھر کو گھڑی شیشہ پر شکار
 لو اور بخیر ہونے دو۔ اس اساس کی تلمیں پیچھے رہ جاتی ہیں۔
 ۴۔ اس کو ایسیٹک ٹرش کے چند قطروں میں حل

سرو اور پانی کی بڑی مقدار ملاؤ۔ نیلا سیل سپاری تیز ہڑولا مائع حاصل ہوتا ہے۔ دیکھو ضمیمہ تیاری ۱۱۳ (صفحہ ۵۹۳)۔

تیاری ۱۱۴

ڈائی ایزو بنزو لیمائیڈ



فینل میتھل ڈائی ایزول کارباکسیک ٹریش

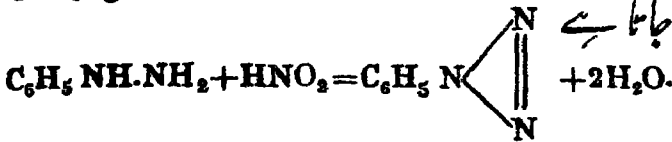


Dimroth, Ber., 1902, 35, 1029.

۳۰ گرام فینل ہائیڈریزین -
 ۴۵ کعب سمر مرکب ہائیڈروکلورک ٹریش (۴۰۰ کعب سمر

پانی میں) -
 ۲۳ گرام سوڈیم ہائیڈرائیٹ (۵۰ کعب سمر پانی میں) -
 فینل ہائیڈریزین اور ہائیڈروکلورک ٹریش باہم آمیختہ
 کئے جاتے ہیں، جیلی طور پر ہلائے جاتے ہیں اور برف
 کے چند ڈھیلوں کے ساتھ سرد کئے جاتے ہیں، بحالیکہ
 ہائیڈرائٹ کا محلول اتنا ملایا جاتا ہے کہ نشاستہ آئوڈائیڈ

کاغذ کے ساتھ امتحان کرنے سے دیکھا جاتا ہے کہ اس کی افراط موجود ہے۔ ہائیڈروکلورائیڈ حل ہو جاتا ہے اور ڈائی ایزو بنزولیمائیڈ (Diazobenzolimide) تیل کی شکل میں جدا ہو جاتا ہے



کچھ پانی سیفن کے ساتھ نکال لیا جاتا ہے اور تیل ایتھر کے ساتھ تخلیص کیا جاتا ہے۔ ایتھر کو خارج کرنے کے بعد ڈائی ایزو بنزولیمائیڈ بھاپ میں کشید کرنے سے خالص کیا جاتا ہے۔ یہ پھر تخلیص کیا جاتا ہے اور پہلے کی طرح ایتھر کے ساتھ جدا کیا جاتا ہے۔ محاصل تقریباً ۲۵ گرام۔

۴ گرام سوڈیم۔
۶۸ گلب سمر مطلق الکوحل۔

۱۲ گرام ایسٹو ایسٹک ایسٹر۔

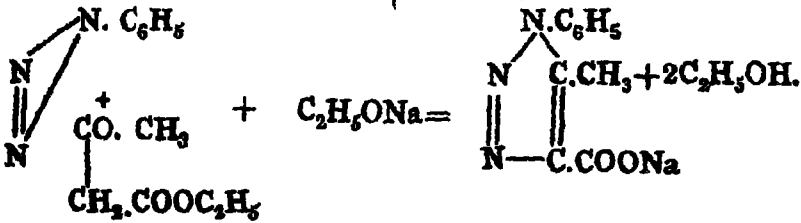
۲۰ ڈائی ایزو بنزولیمائیڈ۔

سوڈیم الکوحل میں حل کیا جاتا ہے اور سرد محلول

میں ایسٹو ایسٹک ایسٹر (Acetoacetic ester) اور

ڈائی ایزو بنزولیمائیڈ کا آمیزہ ملایا جاتا ہے پھر رجمی کشیف کے ساتھ ابلنے تک یہ گرم کیا جاتا ہے۔ جونہی کہ ابال واقع ہوتا ہے صراحی الگ کر لی جاتی ہے اور اگر عمل حد سے زیادہ شدید ہو جاتا ہے تو سرد کی جاتی ہے۔ تعامل ختم ہو جانے کے بعد یہ آمیزہ رجمی کشیف کے ساتھ بن جنٹر پر ایک گھنٹہ تک گرم کیا جاتا ہے، جب کہ صراحی کے آمیزہ تقریباً ٹھوس بن جاتے ہیں۔ یہ مادہ پانی کی کم سے کم مقدار میں حل کیا جاتا ہے۔ اور مائع اگر تعدیلی ہو تو

طاقتور قلیوی بنایا جاتا ہے اور پھر ایک گھنٹہ تک ابالا جاتا ہے۔ تقریباً ۳۵۰ کعب سمر پانی ملایا جاتا ہے۔ اور اتنا ایڈروکلورک تڑشہ ملا دیا جاتا ہے جو ٹرائی ایزول کار باکسیلک (Triazole carboxylic) تڑشہ کو ترسیب کرنے کے لئے کافی ہو۔ یہ تقطیر کیا جاتا ہے اور تھوڑے سے پانی کے ساتھ دھویا جاتا ہے پھر یہ تقریباً خالص ہوتا ہے۔ نقطہ اجمعت ۱۵۵° - محاصل تقریباً ۲۷ گرام -



دیکھو ضمیمہ تیاری ۱۱۴ (صفحہ ۴۹۵)۔

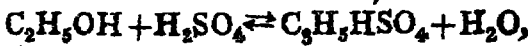


ضمیمہ

تیاریوں کے متعلق انتباہات

تیاری ۱

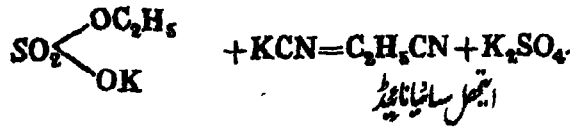
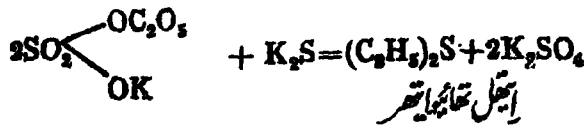
ایٹھل پوٹاشیم سلفیٹ — الکوہل اور سلفیورک ٹرٹھ میں
 ملاپ مکمل نہیں ہوتا ہے کیونکہ قبل اس کے یہ دونوں اجزائے
 ترکیبی مکمل طور پر تبدیل ہو جائیں تو اذن کی حالت پیدا ہو جاتی
 ہے۔ ایسے قائل کو قائل متعاکس کہتے ہیں۔ اور یہ اس
 طرح تعبیر کیا جا سکتا ہے :



جس کا مفہوم یہ ہے کہ الکل سلفیٹ پانی کے ساتھ
 قائل کرتا ہے جس سے الکوہل اور سلفیورک ٹرٹھ دوبارہ پیدا
 ہو جاتے ہیں۔ آزاد الکل ٹرٹھ سلفیٹ (Alkyl acid Sulphates)
 بالعموم لزج مائع ہوتے ہیں جو اپنی متعلقہ اولیفین (Olefine) دیے
 بغیر کشید نہیں کئے جا سکتے۔ پانی کے ساتھ ابا لنے پر
 الکوہل دوبارہ پیدا ہو جاتا ہے۔ ان کے نمک مختلف الکل (Alkyl)
 مشتقات کی تیاری میں استعمال کئے جاتے ہیں مثلاً مرکب ٹیمنز

لے "س" جمع کی علامت ہے۔ لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

(Mercaptans) ، تھائیو ایٹھرز (Thio-ethers) اور سائیٹائیو ایڈز (Cyanides) کی تیاری میں -



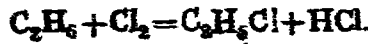
فینول پر سلفیورک گزرنے کا جو عمل ہوتا ہے اس کے ساتھ اس کا مقابلہ کیا جائے (دیکھو تیاری ۴، صفحہ ۳۲۴)۔

تیاری ۲

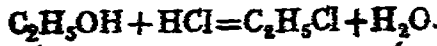
ایٹھل بروائیڈ

ہائیڈروجن کے بجائے لوہن (Cl, Br) کا ادخال، پیرافن پر لوہن کے بلا واسطہ عمل سے وقوع میں لایا جاسکتا ہے۔

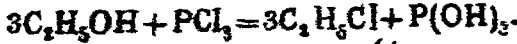
لہ "ز" جمع کی علامت ہے۔



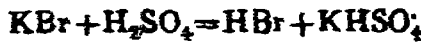
سادہ طریقہ یہ ہے کہ الکوئل ہائیڈروآکسل (Alcohol)
(Hydroxyl) کے بجائے لوئجن کا ادخال ہائیڈرائیڈ (Hydracid)
(HCl, HBr, HI) کے عمل سے وقوع میں لایا جائے،



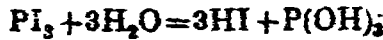
یا فاسفورس کے مرکب، (PCl₅, PBr₃, PI₃) کے عمل سے



ایٹھل برومائڈ کی تیاری، پہلے طریقہ کی تیاری کے طور پر
کی جاسکتی ہے، جس میں اس تعامل سے ہائیڈرائیڈ آزاد کیا
جاتا ہے،



ایک مزید مثال آئیسوپروپیل آئیڈرائڈ (Isopropyl
iodide) کی تیاری ہے۔ دیکھو تیاری ۳، صفحہ ۲۰۴ جس میں
فاسفورس آئیڈرائڈ پر پانی کے عمل سے ہائیڈرائڈ ٹوک مرشد
حاصل ہوتا ہے،

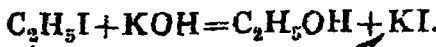


HCl کا عمل HI یا HBr کے عمل کی بہ نسبت بہت ہی
سست ہوتا ہے اور ایٹھل کلورائیڈ کی تیاری میں، ایک
ناہیدہ حال (ZnCl₂)، الکوئل میں معمولاً ملایا جاتا ہے۔ الکوئل
آہستہ رکھا جاتا ہے اور HCl گیس اس میں گزاری جاتی ہے۔
پانی ہائیڈروک فلکولنز (Poly-hydric alcohols) کی مثال میں
شام ہائیڈروآکسل گردہوں کے بجائے، HCl کے عمل سے، Cl
داخل نہیں کی جاسکتی۔ گلائیکول (Glycol)، ایٹھیلین کلور ہائیڈرائڈ
(Ethylene Chlor-hydrin) دیتا ہے اور گلیسرول (Glycerol)
ڈائی کلور ہائیڈرائڈ (Dichlor-hydrin) دیتا ہے (دیکھو تیاری ۲۲)

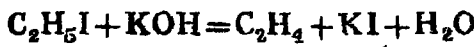
صفحہ ۲۰۶) - PI_3 اور PBr_3 کے استعمال میں یہ لازمی نہیں کہ یہ چیزیں پہلے سے تیار کر لی جائیں۔ نقلما فاسفورس، الکوہل کے ساتھ آمیختہ کیا جاتا ہے اور برودین یا آئیوڈین اس طرح ملائی جاتی ہے، جیسے میتھل آئیوڈائیڈ کی تیاری میں (دیکھو تیاری ۶ صفحہ ۴۲) PCl_5 یا تمام PCl_3 باغیڈر آکسی (Hydroxy) مرکبوں میں جن میں فینول بھی شامل ہے جس پر HCl عمل نہیں کرتا، OH کے بجائے ہمیشہ کلورین داخل کر دیتا ہے۔

ایکل ہیلائیڈز (Alkyl halides) چند مختلف تعاملوں میں استعمال کئے جاتے ہیں۔ ان کی مثالیں ذیل میں دی گئی ہیں۔ ان میں میتھل آئیوڈائیڈ بطور نمونہ لیا گیا ہے۔

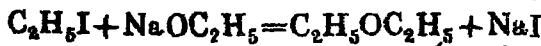
۱۔ آبیدہ پوٹاش یا پانی دھاتی آکسائیڈ (Ag_2O , PbO) کے ساتھ اس پر عمل کر کے الکوہل پیدا کر دیتا ہے (دیکھو تیاری ۸ صفحہ ۳۵۶)۔



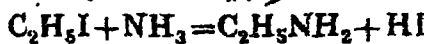
۲۔ الکوہولک (Alcoholic) پوٹاش کے عمل سے ایک اولیفین (Olefine) حاصل ہوتا ہے،



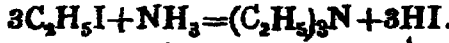
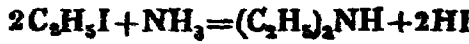
۳۔ سوڈیم الکوہولیٹ (Sodium alcoholate) ایک ایٹھر دیتا ہے،



۴۔ الکوہولک امونیا، اولی، ثنائی اور ثالثی امینز (Amines) کا ایک آمیزہ پیدا کر دیتا ہے،



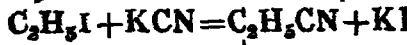
لے "ز" جمع کی علامت ہے۔



تالثی امینز (Amines) ، اکیل آئیوڈائیڈ (Alkyl iodide) سے مل کر رابعی امونیم آئیوڈائیڈ بنا دیتے ہیں، جو دوسرے حاصلوں کے ساتھ ساتھ ہی پیدا ہوتا ہے۔

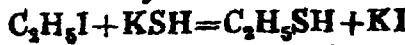


۵۔ پوٹاسیم سائیٹائیڈ، اکیل سائیٹائیڈ بنا دیتا ہے،

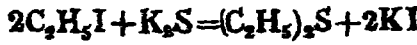


۶۔ پوٹاسیم ہائیڈروسلفائیڈ (Potassium hydrosulphide)

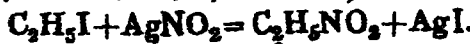
مرکپٹین (Mercaptan) دیتا ہے،



۷۔ پوٹاسیم سلفائیڈ، تھائیو ایٹر (Thio-ether) بنا دیتا ہے،

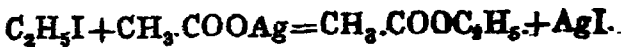
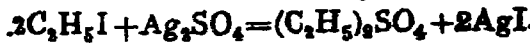


۸۔ سلور نائٹرائٹ، نائٹرو پیرائن دیتا ہے،



۹۔ نایاتی یا غیر نایاتی ترشوں کے نقرئی نمک، اکیل ایٹر

(Alky) ester دیتے ہیں،

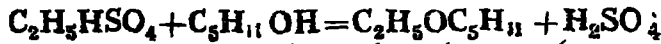
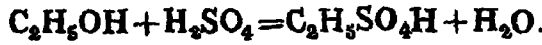


تیاری ۳

ایٹھل ایٹر۔ اس تعال کی سیرت عام ہے۔ صراحی میں کے

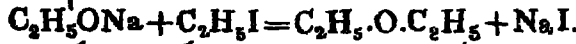
لہ "ز" جمع کی علامت ہے۔

الکوحل سے ایک مختلف الکوحل پیچدار قیف میں استعمال کرنے سے ایک آمینتہ ایٹھر حاصل کیا جاسکتا ہے۔ مثلاً ایٹھل الکوحل اور ایل الکوحل کے ملاپ سے ایٹھل ایل ایٹھر (Ethyl amyl ether) بن سکتا ہے،

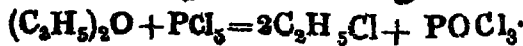


یہ بات کہ سلفیورک ٹرسٹھ مذکورہ بالا طریقہ پر عمل کرتا ہے اور ذکر محض نامزدہ عامل کے طور پر عمل کرتا ہے، صرف آمینتہ ایٹھروں کے بن جانے سے ہی ظاہر نہیں ہوتی ہے بلکہ اس واقعہ سے بھی کہ سلفیورک ٹرسٹھ کے بجائے فاسفورک (Phosphoric) آر سینک اور بنون سلفونک (Benzene sulphonie) ٹرسٹھ بھی استعمال کئے جاسکتے ہیں۔

ایٹھل آئیوڈائیڈ پر سوڈیم الکوحولائیٹ (Sodium alcoholate) کے عمل کرنے سے بھی ایٹھربن جاتے ہیں (دیکھیں)۔

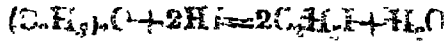


اور اس طریقہ سے آمینتہ ایٹھر بھی تیار کئے جاسکتے ہیں۔ ایٹھروں کی بے رغبتی، غالباً اس واقعہ سے سرزد ہوتی ہے کہ تمام موجودہ ہائیڈروجن، کاربن کے ساتھ متحد ہوتی ہے۔ الکوحل اور ایٹھروں پر سوڈیم اور PCl_5 کے عمل کو غور سے دیکھو۔ PCl_5 کے ساتھ ایٹھروں تحلیل نہیں ہوتے، سوائے گرم کئے جانے کے اور تب یہ ایٹھل کلورائیڈ دیتے ہیں۔

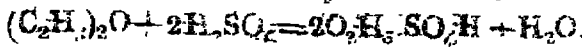


ہائیڈرائیڈز کا، اور خاص کر کے HI کا، عمل اس

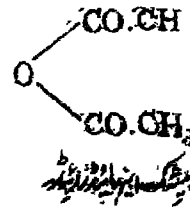
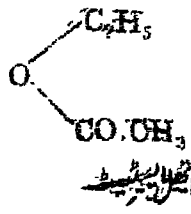
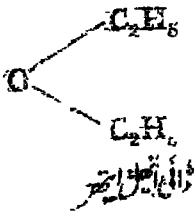
کے مشابہ ہے



گرم، ٹا۔ قسور سلفیورک ترشہ، ایٹھ کو توڑ پھوڑ کر ایٹھ
سلفیورک ترشہ اور پانی بنا دیتا ہے



ایٹھ سوز، ایٹھ اور ایٹھ (Annularides) پر کاوی قلیوں کے عمل کا مقابلہ کرو۔

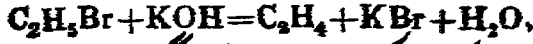


تیار می

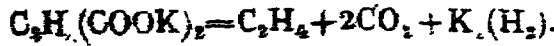
ایٹھ بروائیڈ

الکولوں پر مرکوز H_2SO_4 اور دوسرے ناجندہ عاملوں کے عمل کرنے سے
اولیفینز (Olefines) کا جن جاما ایک بہت عام تعامل ہے۔ علی تر
الکولوں کی مثال میں صاف حرارت کا عمل ہی کافی ہوتا ہے۔
سیٹل الکول $C_{16}H_{34}O$ (Cetyl alcohol) کہہ سکتے ہیں
سٹیلین $C_{18}H_{36}$ کہہ سکتے ہیں۔ یہو نوک (الکولی بروائیڈ) اس
کے ایکل بروائیڈز اور ایٹھ بروائیڈز کے لیے جی اولیفینز

(Olefines) حاصل ہوتی ہیں۔



اور دو اساسی نمکوں کی برق پاشیدگی سے بھی۔ پوٹاشیم سکسینٹ (Potassium succinate) سے ایٹھیلین حاصل ہوتی ہے،



اولیفنز (Olefines) مندرجہ ذیل اشیا کے ساتھ ترکیب کھا جاتی ہیں:-
(۱) ہائیڈروجن کے ساتھ پلاٹینم کا جل یا باریک سفوف بنائے ہوئے شکل (Nickel) کی موجودگی میں (دیکھو تیسری صفحہ ۳۳۲)۔



ایٹھیلین ایٹھین

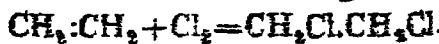
(۲) ہائیڈرائڈز (Hydracids) (HCl, HBr, HI)

کے ساتھ۔ اس حالت میں لوہن اپنے تئیں آس کاربن کے ساتھ مربوط کر لیتی ہے جس کے ساتھ ہائیڈروجن کے جوہروں کی کمترین تعداد رہو۔



کئی سوپرول آئیڈائیڈ برڈیلین

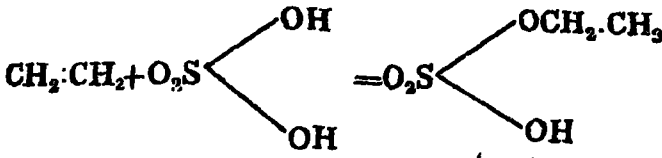
(۳) لوہنوں (Cl, Br, I) کے ساتھ



ایٹھیلین کلورائیڈ

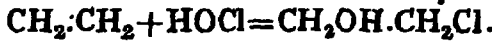
(۴) مرکب سلفورک ترشہ کے ساتھ

لے ز، جمع کی علامت ہے۔



ایٹیل ہائیڈروجن سلفیٹ

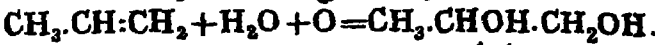
(Hypochlorous) (۵) ہائیپو کلورس



پوٹاشیم پرمینگانیٹ

(Potassium permanganate) اور پٹین

(Olefine) کو تکسید کرتا ہے یعنی آکسیڈائز کر دیتا ہے جس سے پہلی منزل میں متناظر کلائی کول بن جاتا ہے۔ مزید تکسید سے ابتدائی دوہرے رابطے کے مقام پر کاربن کے جوہروں کے جدا ہو جانے سے سالمہ ہذا تحلیل ہو جاتا ہے۔



ہیروپلین

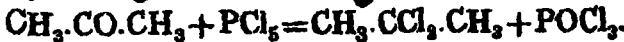
ہیروپلین گلائیکول



ایٹھنک تریٹھ

وہ الکلیں کلورائیڈز (Alkylene chlorides) اور بروائیڈز

جن کے دونوں کو بنجی جوہر ایک ہی کاربن کے ساتھ مربوط ہوتے ہیں، PCl_5 اور PBr_5 کے، الڈیہائیڈز (Aldehydes) اور کیٹونز (Ketones) پر عمل کرنے سے حاصل ہوتے ہیں۔



(β β. Dichloropropane)

لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

تیار ہ

ایسٹ الڈیہائیڈ

الکول سے الڈیہائیڈ کا بن جانا، غالباً آکسین کے اضافہ سے اور بعد ازاں پانی کے ساقط ہو جانے سے وقوع میں آتا ہے،



ٹرنٹری کلورائیڈز کی تحویل اور بعض حالتوں میں اینہائیڈرائڈز کی تحویل، سے بھی الڈیہائیڈز حاصل کئے جاسکتے ہیں۔ مگر یہ طریقہ شاذ و نادر ہی اختیار کیا جاتا ہے۔ دوسری تحویل سے الڈیہائیڈز براہ راست بلا واسطہ صرف اس طرح حاصل کئے جاسکتے ہیں کہ کیلسیم بنک کو کیلسیم فارسیٹ کے ساتھ کشید کیا جائے۔ لیکن کسی حالت میں بھی یہ بلا واسطہ تحویل سے حاصل نہیں کئے جاسکتے۔ سوائے اس کے کہ لیکٹونز (Lactones) کی شکل میں ہوں۔

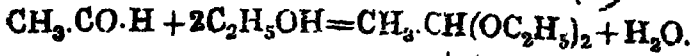


الڈیہائیڈز، آسانی سے الکولز میں تحویل ہو جاتے ہیں۔ الڈیہائیڈز کے مخصوص خواص یہ ہیں:

(Aldehydeammonias) کا بنانا، شیفٹ کا تعامل، دھاتی

نگوں کی تحویل اور ہائیڈروکلورک ایسڈنگس کی موجودگی میں الکول کے عمل سے ایسیٹلز (Acetals) کا پیدا کرنا

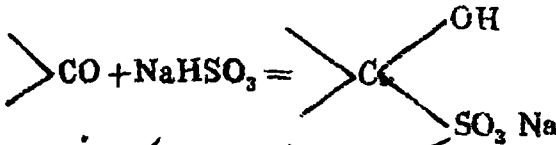
(ای - فشر) -



ایٹیل

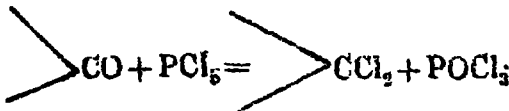
یہ بہت جلد متضاعف (Polymer) ہو جاتے ہیں۔ ان کے تعاملوں کا مقابلہ بنزالڈیہائیڈز (Benzaldehydes) کے تعاملوں (تاری ۸۸ صفحہ ۱۲۵۸) کے ساتھ کرنا چاہیے۔ بہت سے تعامل ایسے ہیں جو الڈیہائیڈز اور کیٹونز کے لئے مشترک ہیں یعنی تمام ایسی اشیاء کے لئے مشترک ہیں جن میں ایک کیٹونی گروہ CO موجود ہو۔ مثلاً ذیل کے تعامل اس قسم کے ہیں:-

(۱) سوڈیم بائی سلفائیٹ کے ساتھ ایک جمعی مرکب کا بن جانا۔



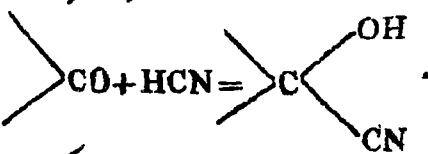
(۲) PCl_5 کا عمل جو آکسیجن کو ہٹا کر کلورین کو داخل

کر دیتا ہے۔



(۳) ہائیڈرو سائیٹک ٹریشہ کے ساتھ سائیٹن ہائیڈرین

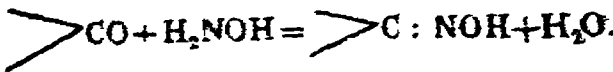
(Cyanhydrin) کا بن جانا۔



جو ہائیڈرائسز (آب پاشیدگی) سے ایک ہائیڈر آکسی

ٹریشہ دیتا ہے۔

(۴) ایٹڈ راکسیلین کے ساتھ ایک آکسیم کا بن جانا
(دیکھو تیاری ۹ صفحہ ۱۴۰ اور تیاری ۸۹ صفحہ ۳۶۱)



(۵) فینیل ہائیڈریزین (Phenyl hydrazine) کے
ساتھ ایک فینیل ہائیڈریزون کا بن جانا -



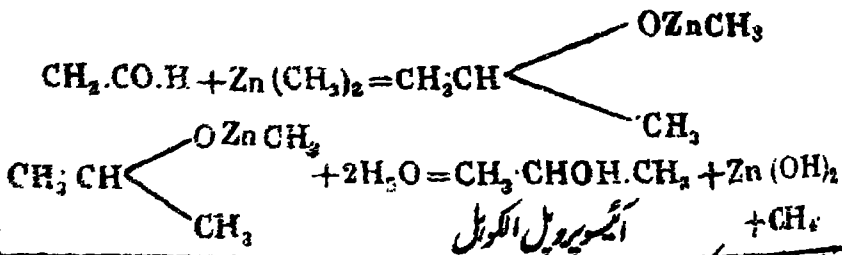
(۶) سیمی کاربیزائیڈ (Semicarbazide) کے ساتھ
ایک سیمی کاربیزون (Semicarbazone) کا بن جانا (دیکھو
تیاری ۱۰۰ صفحہ ۳۸۸)



الڈیہائیڈز اور کیٹونز دونوں کو مکثیف جلد لائق ہو جاتی
ہے اور متعدد مختلف تالیفیں اس طرح سے عمل میں لائی گئی ہیں
(دیکھو تیاری ۹۴ صفحہ ۳۴۴ اور تیاری ۱۰۳ صفحہ ۲۹۷)

الڈیہائیڈز، زنک الکیل (وگنرے) اور میگنیشیم الکیل ہائیڈرائڈ
(Magnesium Alkylhalide) کے ساتھ (گوگنارڈ دیکھو صفحہ ۲۸۸)

ترکیب کھا کر جمعی مرکب بناتے ہیں جو پانی کے ساتھ تحلیل ہو
جاتے ہیں اور ثانوی الکول پیدا کر دیتے ہیں -

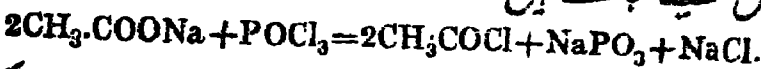


لے "ز" جمع کی علامت ہے۔ Grignard کے Wagner کے

تیاری ۱۰

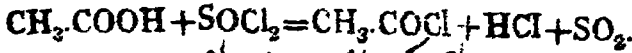
ایسٹیل کلورائیڈ

PCl_3 یا PCl_5 تقریباً ہمیشہ ہی ترشٹی کلورائیڈز کی تیاری میں استعمال کئے جاتے ہیں۔ PCl_5 کی مثال میں اس متعال کی کلورین کا صرف ایک حصہ کام آتا ہے (دیکھو تیاری ۹۸ صفحہ ۳۸۳)۔ اور اس متعال میں POCl_3 پیدا ہوتا ہے۔ یہ امر کہ ان دونوں میں سے کونسا متعال استعمال کیا جائے حاصل کی نوعیت سے تخمین کیا جاتا ہے۔ اگر موخر الذکر متعال کا نقطہ جوش بہت ہو تو ٹرائی کلورائیڈ کو ترجیح دی جاتی ہے۔ اگر یہ نقطہ جوش بلند ہو تو پٹا کلورائیڈ استعمال کیا جاسکتا ہے۔ اور آکسی کلورائیڈ پین جنٹر پر خلا میں کشید کرنے سے خارج کیا جاسکتا ہے (دیکھو تیاری ۱۶ صفحہ ۱۶۳)۔ پٹا کلورائیڈ زیادہ تر عطری ترشٹی کلورائیڈز کی تیاری میں استعمال کیا جاتا ہے۔ مگر بعض ایسے موقع بھی ہیں جو صرف تجربہ سے تخمین کیے جاسکتے ہیں۔ جن میں ٹرائی کلورائیڈ قابل ترجیح ہوتا ہے۔ فاسفورس آکسی کلورائیڈ اور اس ترشہ کا سوڈیم نمک بھی استعمال کیے جاسکتے ہیں۔



نیز تھائیونل کلورائیڈ (Thionyl chloride) SOCl_2 بھی فاسفورس کے کلورائیڈز کے بجائے اکثر اوقات فائدے کے ساتھ لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

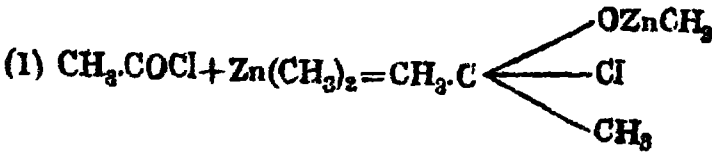
استعمال کیا جا سکتا ہے۔

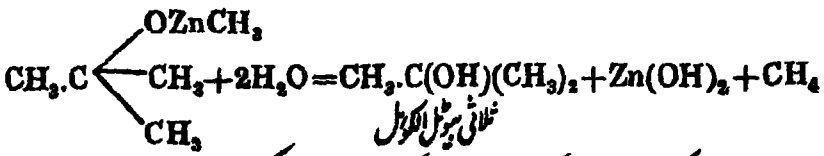
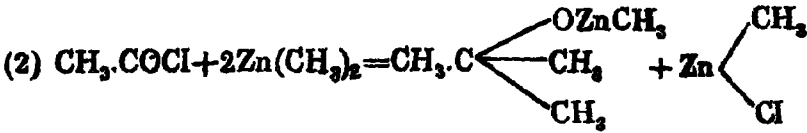
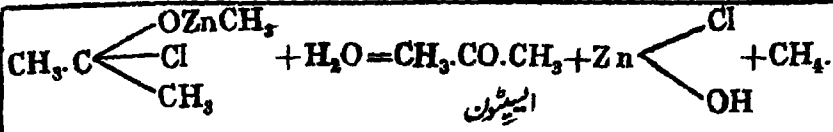


ترشٹی کلورائیڈز، الکوہلز اور فینولز (Phenols) کے ساتھ اور عموماً ایسی چیزوں کے ساتھ جن میں ”ہائیڈراکسل“ (OH) گروہ موجود ہوتا ہے تعامل کرتے ہیں۔ ترشٹی اینہائیڈرائیڈز بھی ایسا ہی سلوک کرتے ہیں اور یہ دونوں اشیاء کسی مرکب چیز میں کسے، اسی قسم کے گروہوں کی تعداد تخمین کرنے میں استعمال کی جا سکتی ہیں۔ مثلاً گلسرول ایک ٹرائی ایسیٹل مشتق بنا دیتا ہے اور گلوکوز (Glucose) ایک پنٹ ایسیٹل (Pentacetyl) مرکب دیتا ہے۔ تلی کے ساتھ ایسیٹل مشتق کو آب پاشیدہ کر لینے اور بعد ازاں تعدیلی بنائی ہوئی تلی کی مقدار معیارہ سے تخمین کرنے سے ایسیٹل گروہوں کی تعداد تخمین کی جا سکتی ہے (دیکھو صفحہ ۴۴۹)۔

”ایمینو“ (NH₂) گروہ کی موجودگی بھی ایسے ہی تعامل سے تخمین کی جاتی ہے۔

عطری کیٹونز کی تالیف، ترشٹی کلورائیڈز کی مدد سے وقوع میں لائی جا سکتی ہے۔ جب کہ فریڈل اور کرافٹس کا تعامل استعمال کیا جاتا ہے (دیکھو تیاری ۱۰۰ صفحہ ۴۴۹)۔ نیز دہنی کیٹونز اور نلائی الکوہل کی تالیف زنک میتھل اور میتھل وغیرہ کی مدد سے (مٹلیر) یا میگنیشیم الکیل ہیلائیڈ کی مدد سے (گرگنارڈ) وقوع میں لائی جا سکتی ہے۔





زنک پتھل کے ساتھ، ایک جمعی مرکب بن جاتا ہے، پہلے تعادل میں ایک سالہ کے ساتھ، اور دوسرے تعادل میں دو سالوں کے ساتھ اور ہر صورت میں حاصل، پانی کے ساتھ تحلیل کیا جاتا ہے۔ میگنیشیم پتھل آئیوڈائیڈ کے ساتھ کا تعادل اس کا مشابہ ہے۔

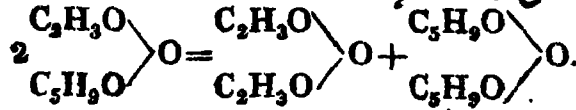
تیاری ۱۱

ایسیٹک اینہائیڈرائیڈ

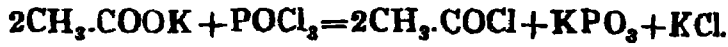
اینہائیڈرائیڈز کی نسبت یہ خیال کیا جاسکتا ہے کہ وہ تیز تر
اصلیوں کے آکسائیڈز ہیں، مثلاً ایسا ہی جیسا کہ ایٹھرز الکول
اصلیوں کے آکسائیڈز ہیں۔ اور ایٹھرز کی طرح سادہ اور محلول
دونوں اینہائیڈرائیڈز تیار کیے جاسکتے ہیں۔ مگر مخلوط اینہائیڈرائیڈز

سے ”ز“ جمع کی علامت ہے۔

کنید کرنے سے تحلیل ہو جاتے ہیں جس سے سادہ اینہائیڈرائیڈز کا آمیزہ حاصل ہوتا ہے۔



اینہائیڈرائیڈز، ترشہ متعلقہ کے پوائسمٹ نمک پر، مؤخر الذکر کی افراط کی موجودگی میں POCl_3 کے عمل سے بھی تیار کیے جاسکتے ہیں۔ تعادل کی دو ہینتیں واقع ہوتی ہیں :-



تیاری ہذا کے تحت میں بیان کیے ہوئے تعاملوں کے علاوہ اینہائیڈرائیڈز کو ذیل کے تغیر بھی لاحق ہوتے ہیں :

۱۔ HCl ، HBr اور HI کے ساتھ گرم کرنے پر، ترشہ کلورائیڈ اور آزاد ترشہ دیتے ہیں،



۲۔ Cl کے ساتھ وہ ترشہ کلورائیڈ اور کلورینائیڈ (Chlorinated) ترشہ بنا دیتے ہیں،



۳۔ Na کے طغم سے وہ تحویل ہو کر، الڈیہائیڈز بن جاتے ہیں۔

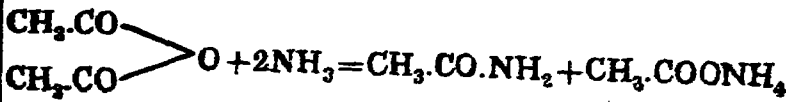
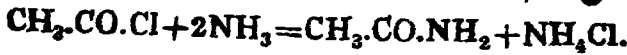
تیاری ۱۲

ایسٹ ایسائیڈ (Acetamide) — ترشہ ایسائیڈز

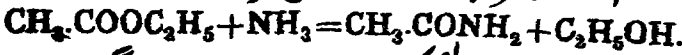
لہ "ز" جمع کی علامت ہے۔

یا محض ایمائیڈز، ایمینز (Amines) کے متناظر ہوتے ہیں۔
 کیونکہ وہ ایسا امونیا ہوتے ہیں جس میں ایڈروجن کے بجائے
 ترشٹی اصلیتے داخل کیے گئے ہوتے ہیں اور ایمینز کی طرح
 وہ بھی ابتدائی ثانوی اور ثالثی ایمائیڈز کی شکل میں موجود ہوتے
 ہیں۔ علاوہ اُس طریقہ کے جو تیاری ہذا کے تحت بیان کیا
 گیا ہے ذیل کے طریقے ایمائیڈز کے حاصل کرنے کے لیے
 استعمال کیے جاتے ہیں:-

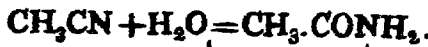
۱۔ ترشٹی کلورائیڈز یا اینہائیڈرائڈز پر امونیا کا عمل
 (دیکھو تیاری ۹۸ صفحہ ۳۸۴)



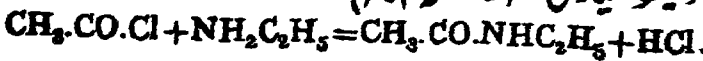
۲۔ ایسٹرز پر امونیا کا عمل (دیکھو تیاری ۲۶ صفحہ ۱۸۹)۔



۳۔ سائٹانائیڈز کی جزوی آب پاشیدگی، بذریعہ مرکوز
 ایڈروکلورک یا سلفورک ترشہ کے،

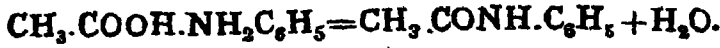


ایکل ایمائیڈز یا مقوضہ امونیا (Ammonias) دونوں ترشٹی
 اور ایکل اصلیتوں والے، بھی موجود ہوتے ہیں اور متذکرہ بالا پہلے دو
 تعاملوں سے، اور امین کے نمک کو گرم کرنے سے بنتے
 ہیں (دیکھو تیاری ۵۴ صفحہ ۲۰۲)۔



ایسٹریٹل ایلائیڈ

لہ "ز" جمع کی علامت ہے۔



ایسٹ اینیلایڈ اینیلین ایسٹ

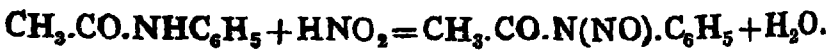
باستثنائے فارمائیڈ (Formamide) جو

ایک لزجائع ہے۔ ان میں سے بیشتر مرکب، قلمی ٹھوس چیزیں ہیں۔ ادنیٰ ارکان پانی میں حل پذیر ہیں اور وہ سب الکوحل اور ایٹھر میں حل ہو جاتے ہیں۔ ان میں سے بہت سے بلا تحلیل کشید ہوتے ہیں۔ یہ تعدیل اشیاء میں جو دونوں معدنی ترشوں کے ساتھ اتحاد پذیر ہوتی ہیں۔ ان میں سے چند ایک، کاوی قلیوں اور قلعوی الکوحل ایٹھس کے ساتھ بھی اتحاد پذیر ہوتی ہیں جس سے ایسے مرکب بن جاتے ہیں جو پانی سے جلد تحلیل ہو جاتے ہیں۔

ایمینو گروہ کی ہائیڈروجن کے بجائے بھی دھاتیں داخل کی جاسکتی ہیں اور ایسٹ ایمائیڈ کے مشتقات ذیل کے ضابطوں والے معلوم ہیں :-

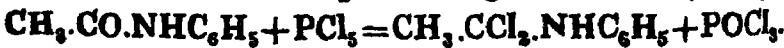


نائیٹرس ترشہ ان کو نامیاتی ترشہ میں اور مقوضہ ایمائیڈز کی صورت میں نائٹروس ایمائیڈز میں تبدیل کر دیتا ہے،

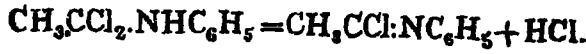


نایٹرووائسٹ اینیلایڈ ایسٹ اینیلایڈ

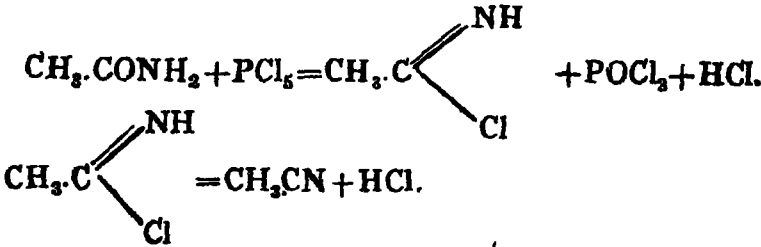
مقوضہ ایمائیڈز کی مابعد الذکر جماعت کے ساتھ PCl_5 ایمائیڈ کلورائیڈز (Imidochlorides) بنا دیتا ہے۔ یہ تعامل معمولی طور پر دو مساواتوں سے تعبیر کیا جاتا ہے:-



لہ "س" جمع کی علامت ہے۔ لہ "ز" جمع کی علامت ہے۔



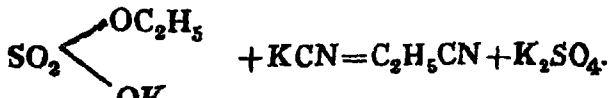
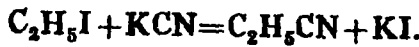
مقوضہ ایسائیڈز، PCl_5 کے ساتھ، دونوں ایسڈوکلورائیڈ اور سائیٹائیڈ دیتے ہیں۔



تیاری ۱۳

ایسٹونائٹرائیل (Acetonitrile) — وہ چند مختلف تعاملات جن سے نائٹرائیل یا ایکیل سائیٹائیڈز حاصل ہوتے ہیں سابقہ انتباہات میں سے کسی ایک انتباہ میں پہلے ہی ذکر کیے جا چکے ہیں۔ مگر وہ مختصراً پھر درج کیے جاسکتے ہیں۔

۱۔ ایکیل آئیڈوائیڈ یا ایکیل پوٹاسیئم سلفائیڈ پر KCN کے عمل سے،



۲۔ ایسائیڈ پر، PCl_5 (نیز P_2O_5) کے عمل سے،

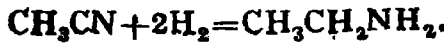
۱۔ ”ز“ جمع کی علامت ہے۔



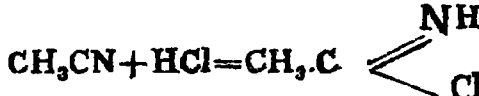
۳۔ الڈاکسائیٹم (Aldoxime) کو ایسیٹک اینہائیڈرائڈ کے ساتھ گرم کرنے سے،
(Acetic anhydride)



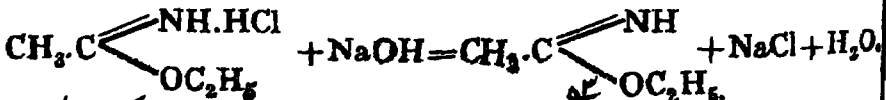
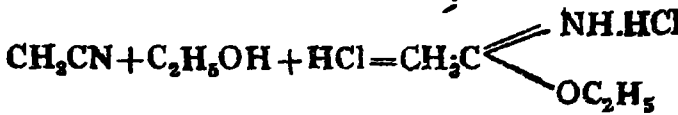
یہ ایسے مرکب ہیں جو عموماً پانی میں مائل پذیر ہیں۔ ایتھر کی سی بُو رکھتے ہیں، ان کا تعامل تبدیلی ہوتا ہے اور وہ کشید کیے جاسکتے ہیں۔ اس امر کی شہادت کہ وہ اعلیٰ طور پر ناسیر شدہ مرکب ہیں ان کے اس عام سلوک سے پائی جاتی ہے جو بہت سے مختلف متاعلوں کے ساتھ وہ کرتے ہیں۔
۱۔ تحول ہونے پر وہ ابتدائی امین دیتے ہیں (مینڈیٹسٹیل)



۲۔ HCl ، HBr اور HI کے ساتھ وہ ایمڈوہیلائیڈز (Imidohalides) بناتے ہیں (والاکھ)

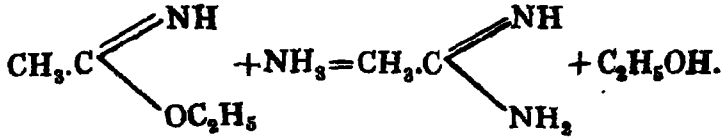


۳۔ الکوحل اور HCl کے ساتھ وہ ایمڈوہیٹھرائڈز کا اینڈروکلورائیڈ بنا دیتے ہیں۔ جن سے کاوی فلی،
اساس کو آزاد کر دیتی ہے (پنٹر)

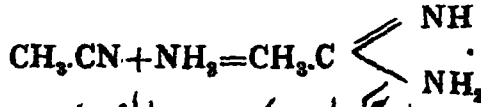


یہ ایمڈوہیٹھرائڈز، امونیا اور امینز (Amines) کے ساتھ

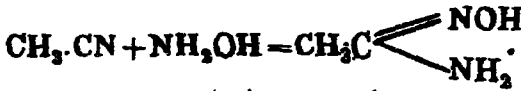
متحد ہوتے ہیں اور ایڈینز (Amidines) بنا دیتے ہیں،



۴۔ ابعد الذکر، سائینائٹڈ پر امونیا کے بلا واسطہ عمل سے بھی بن جاتے ہیں،



۵۔ ہائیڈرآکسلیٹین، سائینائٹڈ کے ساتھ متحد ہوتا ہے جس سے ایڈاکسائیٹڈ (Amidoximes) بن جاتی ہیں



۶۔ H_2S کے ساتھ تھائی ایسائیڈز (Thiamides) بن جاتے ہیں



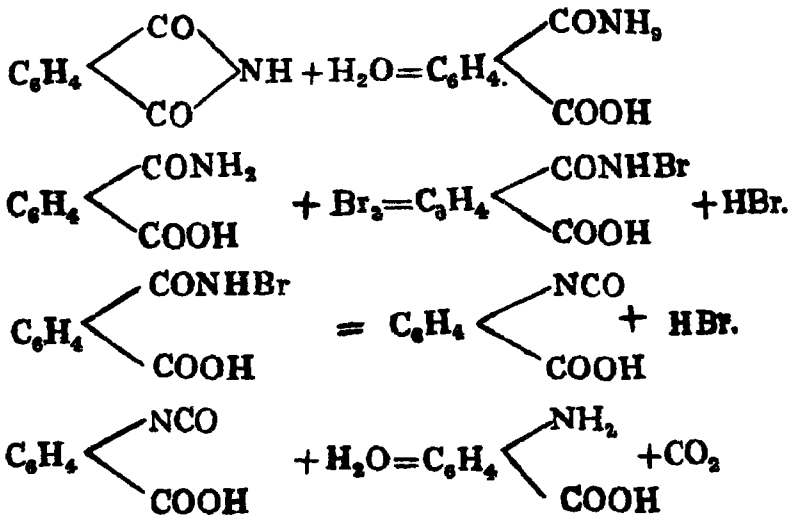
تیاری ۱۳

میٹھل امین ہائیڈروکلورائیڈ (Methylamine -) hydrochloride () - یہ تھال جس سے ابتدائی امین پیدا

لہ "ز" جمع کی علامت ہے۔

ہوتی ہے، ہر ف دھنی ایسا پیڈر پر ہی حاوی نہیں ہے، بلکہ
عطری ایسا پیڈر پر بھی عمل کر سکتا ہے۔ تحصیل ایسا پیڈر
(Phthalimide) سے اینتھرانیلک (Anthranilic) ترشہ
کی تیاری صنعتی اہمیت رکھتی ہے۔

برومین اور کاوی پوٹاش کے عمل سے، پہلے تو
تحصیل ایسینک ترشہ بنتا ہے جو بعد کو ایسینو ترشہ دیتا ہے،



ابتدائی ایسینز ذیل کے تعاملات سے بھی حاصل ہو سکتی

ہیں :

۱۔ اکیل آئیوڈائیڈز اور نائٹریٹس پر الکو ہولک
ہونیا کا عمل،



۲۔ Hofmann

لے "ز" جمع کی علامت ہے۔ لے "س" جمع کی علامت ہے

نمائوی اور ثالثی امینز بھی تہی ہیں (دیکھو صفحہ ۲۸۳) -



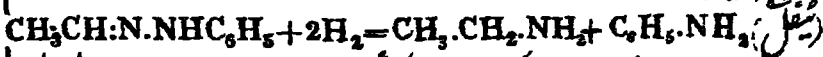
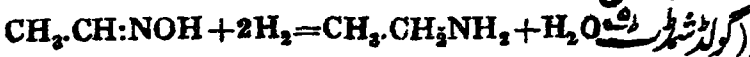
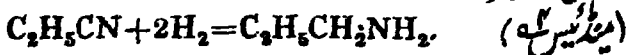
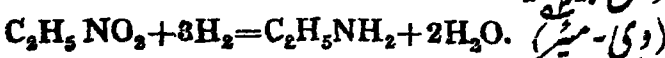
۲ - ذیل کی جماعتوں کے مرکبوں کی تحویل :

نائٹرو (Nitro) مرکبات

سائیانائیڈز (Cyanides)

آکسائیڈز (Oximes)

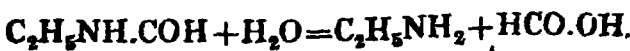
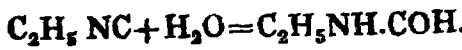
فینیل ہائیڈرازونز (Phenylhydrazones)



۳ - مرکب HCl کے ساتھ آئسوسائیانائیڈز

(Isocyanides) کی برق پاشیدگی جو دو دھلوں میں واقع

ہوتی ہے :-



دوہنی امینز (Amines) کی تینوں جماعتیں (ابتدائی

نمائوی، ثالثی) اپنے اس سلوک سے تمیز کی جاسکتی ہیں

جو نائٹروس (Nitrous) ترشہ اور الکل آئیوڈائیڈ (Alkyl iodide)

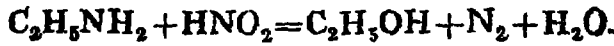
کے ساتھ کرتی ہیں - ابتدائی امین (Amine) HNO₂ کے

ساتھ تحلیل ہو جاتی ہے جس سے الکوحل (Alcohol) بنتا

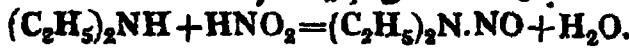
ہے اور نائٹروجن برآمد ہوتی ہے -

۱۔ "ز" جمع کی علامت ہے - ۲۔ Wallach ۳۔ V. Meyer

۴۔ Tafel ۵۔ Gola Schmidt ۶۔ Mengins



نٹروسی امین (Amine) ، نائٹروس امین (Nitrosamine)
بناتی ہے جو پانی میں نائل پذیر ہے



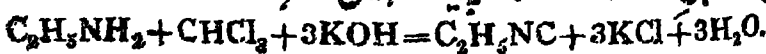
ڈائی ایتھل نائٹروس امین

نٹالٹی امین (Amine) پر نائٹروس (Nitrous) ترشہ عمل
نہیں کرتا ہے مگر باقی دو کے برخلاف یہ الکل آئیوڈائیڈ
(Alkyl iodide) کے ساتھ متحد ہوتی ہے۔ اور اس سے
رابعی امونیئم آئیوڈائیڈ (Ammonium iodide) بن جاتا ہے
(ہوف مین)



ٹرائی ایتھل امونیم

عطری امینز (Amines) پر نائٹروس ترشہ کا سلوک
کسی قدر مختلف ہے (دیکھو تیاریاں ۶۰ صفحہ ۲۸۵ اور ۶۲ صفحہ ۲۹۲)
نٹروسی اور نٹالٹی امینز (Amines) سے ابتدائی امینز
آئیوسائیڈائیڈ (Isocyanide) تعامل (صفحہ ۲۷۳) کے
ذریعہ سے بھی تیز کیے جاسکتے ہیں۔ یہ تعامل اس بات پر
مشتمل ہے کہ اس امین (Amine) کو تھوڑے سے کلوروفارم
(Chloroform) اور الکوہولک (Alcoholic) پوٹاش محلول
کے ساتھ گرم کیا جائے۔ آئیوسائیڈائیڈ (Isocyanide)
کی مقابل برداشت ہو پیدا ہوتی ہے،

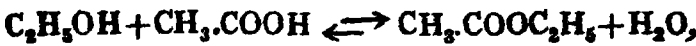


”ز“ جمع کی علامت ہے۔

Hofmann لے

تیاری ۱۵

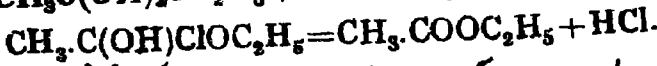
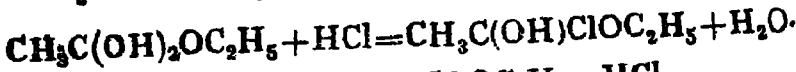
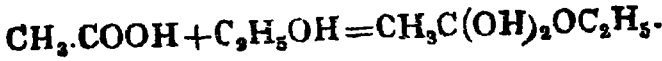
ایتھل ایسیٹٹ (Ethyl Acetate) — ایسٹرز (Esters)
 ترشہ پر، الکوحل (Alcohol) کے بلا واسطہ عمل سے
 حاصل کیے جاسکتے ہیں، جیسے میتھل آگزالیٹ (Methyl-
 oxalate) کی مثال میں (تیاری ۲۶، صفحہ ۱۸۹) ہوتا ہے۔
 ایتھل ایسیٹٹ (Ethyl acetate) کی بھی ایک خاص مقدار
 ایتھل الکوحل (Ethyl alcohol) اور ایسیٹک (Acetic) ترشہ
 سے حاصل کی جاسکتی ہے۔ لیکن یہ عمل جو متعاکس
 ہے، اُس وقت بند ہو جاتا ہے جب ترکیبی اجزاء کا ایک
 خاص تناسب ملاپ پا چکتا ہے (صفحہ ۴۳۲)۔ یہ اس طرح
 تعبیر کیا جاتا ہے:



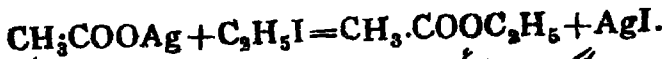
جو اس بات کو ظاہر کرتا ہے کہ یہ ایسٹر (Ester)
 اور پانی تعامل کرتے ہیں اور دوبارہ الکوحل (Alcohol) اور
 ترشہ پیدا کر دیتے ہیں، بجا لیکہ عمل معکوس ہو رہا ہوتا ہے۔
 جوں جوں پانی بنتا ہے اگر اس کو سلفیورک ترشہ یا کشید
 کے ذریعہ سے علیحدہ کر لیا جائے تو توازن کی اس حالت
 میں خلل پڑ جاتا ہے اور یہ تعامل مکمل ہو جاتا ہے۔
 مگر یہ بات اس امر واقعہ کی توجیہ نہیں کرتی جسے پہلے تو
 شیلے نے دریافت کیا تھا اور بعد میں فشر اور سپیر

اے "ز" جمع کی علامت ہے۔ Scheele اے Fischer اے Späer

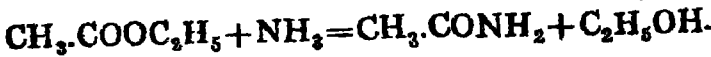
نے اس کی تحقیقات کی تھی (دیکھو تیاری ۹۹ صفحہ ۱۳۸) یعنی مرکز سلفیورک یا ہائیڈروکلورک تڑشہ کی ایک بہت ہی محدود مقدار بھی یہی نتیجہ پیدا کر دیگی۔ ہٹری کی رائے میں HCl کے ساتھ تعامل چند ایک دہلوں میں واقع ہوتا ہے،



ایسٹرز کی تیاری کے اور طریقے یہ ہیں کہ تڑشئی کلورائیڈ یا اینہائیڈرائڈ پر الکول عمل کرے (دیکھو تعاملات صفحہ ۱۳۸) یا الکل آئیوڈائیڈ کے ساتھ تڑشہ کے خشک سفوف شدہ تقریبن تک کو ابالا جائے،



ایسٹرز عموماً بے رنگ مائع یا پست نقطہ انجمت کے ٹھوس ہوتے ہیں۔ جن کی بوشری ہوتی ہے اور وہ پانی میں قابل پذیر ہوتے ہیں۔ وہ پوٹاش سے (اور الکول ہو لک پوٹاش سے تو بہت ہی جلد) آب پاشیدہ ہو جاتے ہیں اور امونیا کے ساتھ ایٹائیڈز دیتے ہیں



ایسٹ ایٹائیڈ

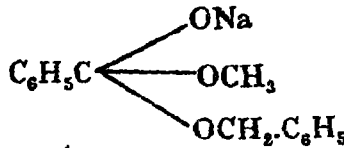
تیاری ۱۶

ایٹیل ایسیٹو ایسیٹ (Ethyl Acetoacetate)

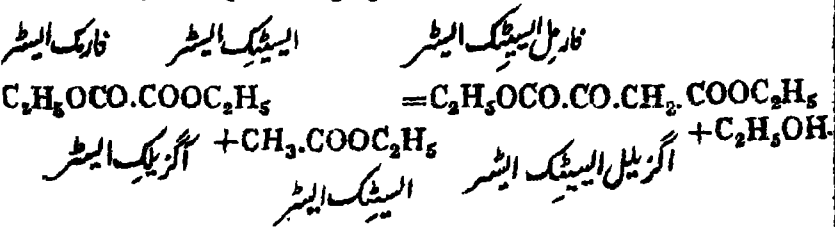
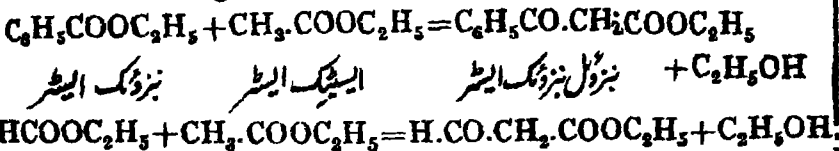
لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

Henry لے

اُس طریقہ کی تشریح جس سے یہ چیز پیدا ہوتی ہے تیاری ہذا کے بیان میں درج ہے۔ یہ نتیجہ اُس درمیانی مرکب کی تجرید سے حاصل نہیں کیا گیا تھا جو سوڈیم ایتھلیٹ کے ساتھ ایتھل ایسیٹیٹ کے اتحاد سے بنا تھا۔ بلکہ سوڈیم بنزیلیٹ کے ساتھ بنزولک ایتھل کے سلوک کی مشابہت کے ذریعہ سے یہ نتیجہ حاصل کیا گیا تھا۔ جس سلوک سے وہی جمعی حاصل پیدا ہوا تھا جو سوڈیم ایتھلیٹ کے ساتھ بنزولک بنزیل ایسٹر (Benzoic benzyl ester) کے ملاپ پانے سے حاصل ہوا تھا جس سے یہ ثابت ہوا تھا کہ ایسے ملاپ واقع ہو سکتے ہیں



نیز اس امر واقعہ سے بھی کہ سوڈیم صرف ایتھل الکول کی موجودگی میں ایتھل ایسیٹیٹ پر عمل کرتا ہے، خواہ اول الذکر کی مقدار بہت ہی تھوڑی ہو۔ اسی طرح کے تعاملات کلینز، ڈبلیو۔ سلیمینس اور دیگر اشخاص یا تو دھاتی سوڈیم کے ساتھ، یا سوڈیم ایتھلیٹ کے ساتھ عمل میں لائے ہیں جن کی ذیل کی مثالیں کافی ہو جائیں گی۔



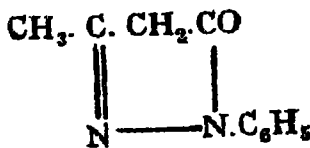
اس سے یہ دکھائی دیکھا کہ ایک طرف ایک ایسٹر اور دوسری طرف ایک ایسے مرکب کے درمیان جس میں CH_2CO گروہ موجود ہو، تکثیف ہمیشہ عمل میں لائی جاسکتی ہے۔ عام طور پر یہ ایک امر واقعی معلوم ہوتا ہے۔ چنانچہ ایسٹرز اور کیٹونز یا الڈیہائیڈز کے درمیان جن میں یہ گروہ موجود تھا، تکثیفی حاصلات پیدا کرنے میں کلینزن کامیاب ہو چکا ہے۔ (دیکھو تیاری ۱۰۰، صفحہ ۳۸۸)۔

ایٹھل ایسیٹو ایسیٹ (Ethyl acetoacetate) کا ضابطہ، ایک کیٹون کے خواص پر دلالت کرتا ہے۔ ہائیڈرکسی تشریح

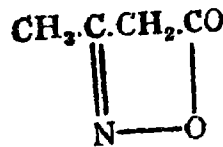
$$\text{CH}_3\text{CHOH.CH}_2\text{COOC}_2\text{H}_5$$

(β -Hydroxy butyric ester)

بن اس کے متحول ہو جانے اور فینیل ہائیڈریزن اور ہائیڈرکسل ایمن کے ساتھ اس کے برتاؤ سے اس رائے کی تائید ہوتی ہے۔ ہوا الذکر تعاملات سے معمولی فینیل ہائیڈریزن اور آکسائیڈ کی پیدائش مل میں آتی ہے اور ساتھ ہی الکوہل کا ایک سالمہ بھی جدا ہو جاتا ہے جس کا نتیجہ یہ ہوتا ہے کہ ایک بند زنجیر بن جاتی ہے۔ اول الذکر مثال میں فینیل میتھل ہائیڈرازولون (Phenylmethyl pyrazolone) بن جاتا ہے اور آخر الذکر مثال میں میتھل آکسیرولون (Methylisoxazolone) بنتا ہے



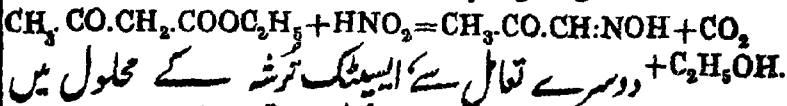
فینل میتھل ہائیڈرازولون



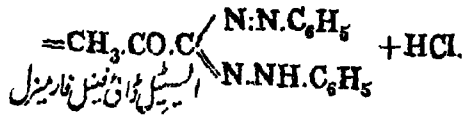
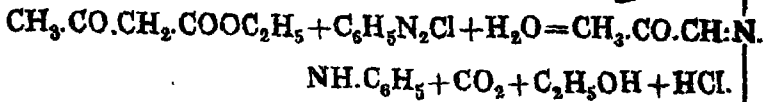
میتھل آکسیرولون

”میتھلین“ گروہ (CH_2) جو دو CO گروہوں کے درمیان کھڑا ہوتا ہے، جیسے ایسیٹو ایسٹک ایسٹر میں واقع ہوتا ہے، ایسے خاص خواص رکھتا ہے جو متبادل بناوٹ کے تمام مرکبوں میں پائے جاتے ہیں۔ یعنی نائٹروس ٹریش، ڈائی ایزو نائٹروسی نمکوں اور دھاتی سوڈیم یا سوڈیم الکوہرلیٹ کے ساتھ ان کا برتاؤ۔

پہلے تعامل سے آئیٹروسو نائٹروسو ایسٹون (Isonitroso-acetone) بن جاتی ہے

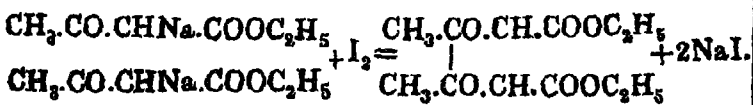


دوسرے تعامل سے ایسٹک ٹریش کے محلول میں فارمیلز (Formazyl) مشتقات حاصل ہوتے ہیں،



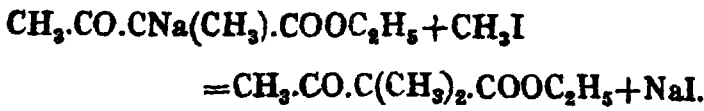
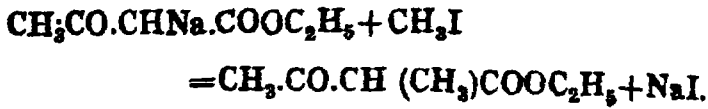
تیسرا تعامل نہایت درجہ تغیر کے ساتھ عمل میں لایا جاسکتا ہے کیونکہ سوڈیمی مرکب میں سے سوڈیم کو، ذیل کی چیزوں کے عمل سے خارج کر سکتے ہیں:

۱۔ آئیٹوڈین سے جو بالآخر ایسیٹو سکسینک ایسٹر (Aceto succinic ester) بنا دیتی ہے

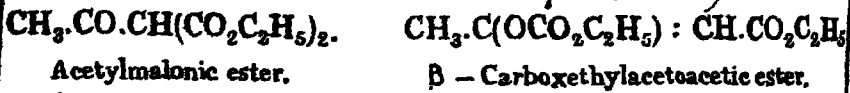


ایسیٹو سکسینک ایسٹر

۲۔ الکل آئیوڈائیڈ سے جس سے ہائیڈروجن کے دو جوہروں کے بجائے یکے بعد دیگرے سے ایک ہی یا مختلف اسیلے داخل کیے جاسکتے ہیں۔

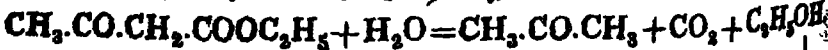


۳۔ ترشٹی کلورائیڈ سے جو سمیرت میں سابقہ عمل کے مشابہ ہے مگر اس سے بعض صورتوں میں دوہم ترکیب مرکب ایک ہی وقت میں بن جانے ہیں۔ یہ وہ امر واقعہ ہے جس سے ایک دفعہ ایسٹو ایسٹک ایسٹر کی کپٹونی سمیرت کے متعلق بہت سا شک پیدا ہو گیا تھا۔ مثلاً کلوروفارمک ایسٹراور سوڈیم ایسٹو ایسٹک ایسٹریل کے دو مشتقات پیدا کر دیتے ہیں، جن میں سے دوسرا غالب ہوتا ہے:-



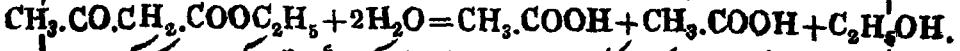
اس مرکب کی نامیاتی قابلیتیں ابھی تک سب کی سب معلوم نہیں ہوئی ہیں۔ ایسٹو ایسٹک ایسٹراور اس کے الکل مشتقات کو تحلیل دو طریقوں سے لاحق ہوتی ہے۔ بموجب اس امر کے کہ یا ہلکی قلیاں اور ہلکے ترشے استعمال کیے گئے ہیں، یا برخلاف اس کے، طاقتور قلیاں استعمال کی گئی ہیں۔

۱۔ آبی یا الکوہولک ہلکی قلیوں کے ساتھ یا ہر اٹاک کے ساتھ باسفیورک ترشہ کے ساتھ، ایک کپٹون بن جاتا ہے (کپٹونی تحلیل)۔



۲۔ الکوہولک فریکٹوپوٹاش، ایسٹر کو ترشہ کے دو سالموں میں

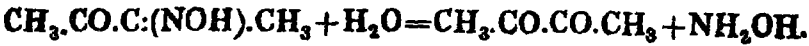
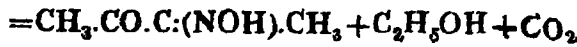
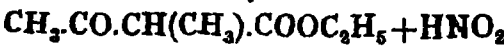
تحلیل کر دیتا ہے (ترشی تحلیل)



اگر ایسٹر کے اکل مشتقات استعمال کیے جائیں تو یہ ممکن ہے کہ کیٹونوں اور سیر شدہ ذہنی ترشوں کے ایک سلسلہ کی تالیف کر لی جائے۔ بموجب اس امر کے کہ آیا ایک یا دوسرا تعامل استعمال کیا جائے۔

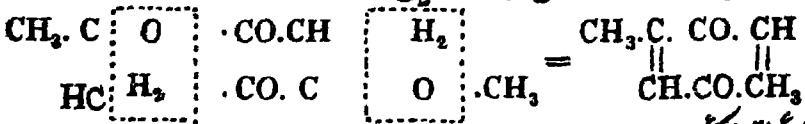
اس شے سے متعلق دوسرے جو تالیفی عمل مطالعہ میں آچکے ہیں ان میں سے چند ذیل میں بیان کیے جاسکتے ہیں:-

۱۔ انو اکل مشتقات، نائٹروس ترش کے ساتھ، آئیسو نائٹروسو (Isonitroso) مشتق دیتے ہیں جس سے آرٹھو ڈائی کیٹون (Ortho-diketone) حاصل کیا جاسکتا ہے (پیک مان)



ڈائی ایسیٹیل

ان مرکبوں کو تکشف جلد لاحق ہو جاتی ہے۔ جس سے کوئمینون کے مشتقات بن جاتے ہیں



ڈائی میتھل کوئمینون

۲۔ الڈیہائیڈ امونیاک اور ایسیٹو ایسیٹک ایسٹر سے پائریڈین (Pyridin) مشتقات حاصل ہوتے ہیں (ہینٹزش)

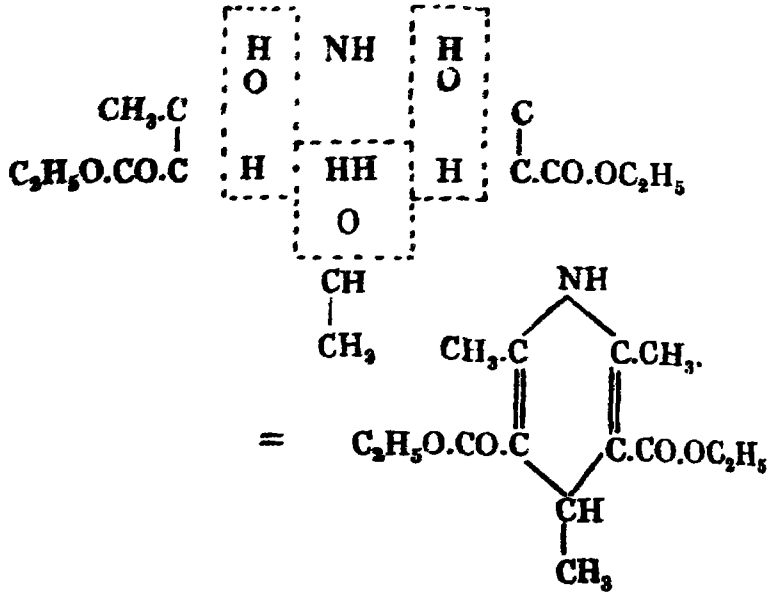
Pechmann

۱۷

Hantzsch

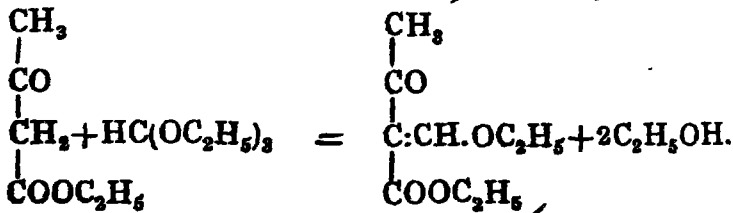
۱۸

۳ "ز" جمع کی علامت ہے۔



Dihydrocollidimedicarboxylic ester

۳۔ ایسٹک اینہائیڈرائڈ کی موجودگی میں، آرتھو فارمک ایسٹر اور ایسٹوایسٹک ایسٹر سے، ایک ہائیڈراکسی میتھیلین ایسٹر بن جاتا ہے۔ (کلینز)



۴۔ ایسٹو سکسینک ایسٹر کے مشتقات بہت کثیر ہیں کیونکہ اس مرکب سے غیر متجانس دوری مرکبات (پائروول (Pyrrole) فرورین (Furfurane)، تھائیوفین (Thiophene)، پائریڈین (Pyridine)، وغیرہ، مشتقات) جلدی سے بن جاتے ہیں۔

ایسیٹو ایسیٹک ایسٹر کا سلوک غیر جانب دار معلوم ہونے کی وجہ سے، یعنی کبھی تو ایک ہائیڈر آکسی مرکب کے طور پر عمل کرتا ہے اور کبھی ایک کیٹون کے طور پر، کچھ اور فرینک لینڈ کے مندرجہ ذیل مجوزہ مضابطوں کے حسن و قبح پر بہت مباحثہ ہوا۔



گائٹر کا مضابطہ فرینک لینڈ کا مضابطہ

اُس کے طبیعی خواص سے، اور ان مرکبوں کے ساتھ اس کی قریبی مشابہت سے، جو دونوں حوکی ہمنوکیب شکلوں میں پائے گئے ہیں، اب اس بات میں کوئی شک باقی نہیں رہا ہے کہ مانع ہذا ان دونوں مرکبوں کا ایک آمیزہ ہے جن میں سے ہر ایک مرکب کا تناسب، پشش اور دیگر شرائط کے تابع ہے۔ یہ حوکی ہمنوکیبی کسی ایک صنف کا مثال ہے۔

تیاریاں ۱۷-۱۸

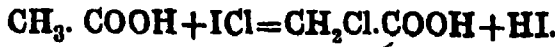
مانوکلور ایسیٹک (Monochloracetic) ترشہ اور مانوبروم ایسیٹک (Monobromacetic) ترشہ۔

ترشہ ترشوں پر، کلورین کا عمل، دھوپ کی موجودگی میں وقوع میں آتا ہے۔ نیز ”ماطان لونجن“ یعنی آئیوڈین، گندک اور سرخ فاسفورس کی چھوٹی چھوٹی مقداروں کے ملنے سے

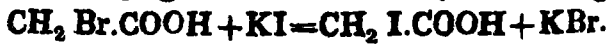
لے Frankland & Guther سے حوکی ہمنوکیبی کی پوری بحث کے لئے دیکھو

محقق نامیاتی کیا، برائے طلبائے درجہ اعلیٰ (ای آر اے، لندن)۔

بھی یہ عمل وقوع میں آتا ہے۔
 آئیوڈین کے عمل سے ' ICl بن جاتا ہے۔ یہ کلورین
 کے سالمہ کی بہ نسبت زیادہ تر جلد تحلیل ہو جاتا ہے اور
 ہائیڈرائیوڈک ٹریشہ آزاد ہو جاتا ہے۔

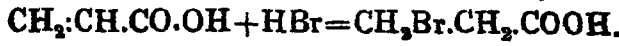


اس ہائیڈرائیوڈک ٹریشہ کو بعد ازاں کلورین تحلیل کر
 ڈالتی ہے اور ICl پھر پیدا ہو جاتا ہے۔ فاسفورس کے
 عمل سے فاسفورس کا کلورائیڈ بن جاتا ہے جس سے ٹریشی
 کلورائیڈ پیدا ہو جاتا ہے۔ ٹریشہ کی بہ نسبت اس پر کلورین
 جلد تر حملہ کرتی ہے۔ گندک بھی ایسے ہی طریقہ پر سلوک
 کرتی ہے، جب کہ سلفر کلورائیڈ، ٹریشہ کو ٹریشی کلورائیڈ
 میں تبدیل کر دیتا ہے۔ فاسفورس کی موجودگی میں، برومین
 اسی طریق پر پہلے تو ٹریشی برومائڈ بنا دیتی ہے اور فعال کی
 دوسری منزل میں، برومینی بدلی حاصل بنا دیتی ہے۔ برومین
 تمام مثالوں میں، ایلیفا-کاربن (a-Carbon) (یعنی کار باکسل
 سے عین مابعد کے جوہر) کے ساتھ اپنے تئیں جکڑ لیتی
 ہے۔ جہاں اس وضع میں کوئی آزاد ہائیڈروجن موجود
 نہیں ہوتی، جیسے ٹرائی میتھل ایسینک ٹریشہ میں، تو وہاں
 کوئی ابدال واقع نہیں ہوتا ہے۔ برومینی مشتق پر ' KI
 کے عمل سے آئیوڈین (Iodine) داخل کی جاسکتی ہے۔

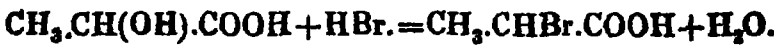


ہائیڈر (Hydr) ٹریشوں (HI·HBr·HCl) کے عمل سے،
 ناسیر شدہ ٹریشوں سے بھی یک لونجی مشتقات حاصل کیے
 جاسکتے ہیں۔ اس حالت میں لونجن اپنے تئیں اُس
 کاربن کے ساتھ ملحق کرتا ہے، جو کار باکسل سے دور ترین

ہو۔ اس طرح HBr کے ساتھ، ایکریک (Acrylic) ترشہ سے، پیٹا۔ برومو پروپیونک (B-bromopropionic) ترشہ حاصل ہوتا ہے،



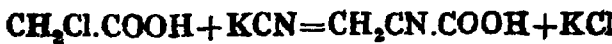
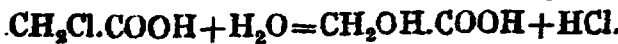
ہائیڈر (Hydr) ترشوں، PCl_5 اور PBr_5 کے ہائیڈر آکسی ترشوں پر کے عمل سے بھی لوہنجی مشتقات پیدا ہوتے ہیں،

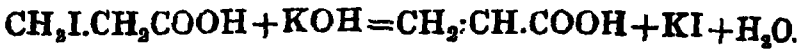
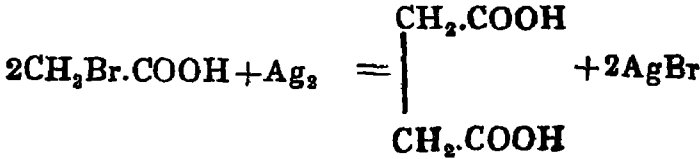
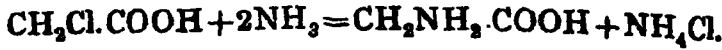


موخرالذکر مثال میں، ترشہ حاصل کرنے کے لیے ترشہ کلورائیڈ کو بعد میں پانی سے تحلیل کر لینا چاہیے۔ ترشہ میں، لوہنجی جواہر کی تعداد کے اضافہ سے، ترشہ کا نقطہ جوش بلند ہو جاتا ہے اور نیز اس کی طاقت جو اس کے اقلاتی مستقل ک سے تعین کی جاتی ہے بڑھ جاتی ہے۔

ک	نقطہ جوش	
۱۰۰.۱۸	۱۱۸°	ایسیٹک ترشہ
۱۱۵.۵	۱۸۵°	مانوکلور ایسیٹک ترشہ
۱۱۴	۱۹۰°	ڈائی کلور ایسیٹک ترشہ
۱۲۱	۱۹۵°	ٹرائی کلور ایسیٹک ترشہ

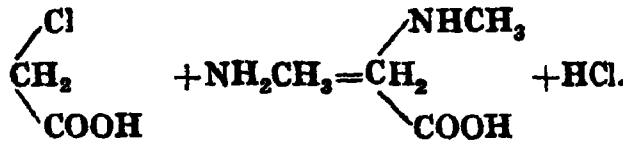
ایک لوہنجی ترشوں کے بعض استحالوں کی ذیل کی مساواتوں کے ذریعہ توضیح کی جاتی ہے:-



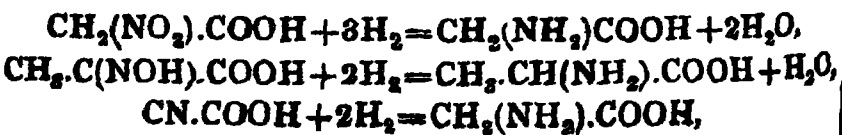


تیاریاں ۱۹-۲۰

گلابی کوکول (Glycocol) - اولی اور ثانوی ایمینز کے عمل سے ان کے متناظر ایمینو ترشے بن جاتے ہیں۔ کلورائیسیڈک ترشہ اور میتھل ایمین سے، سارکوسین (Sarcosine) حاصل ہوتی ہے،

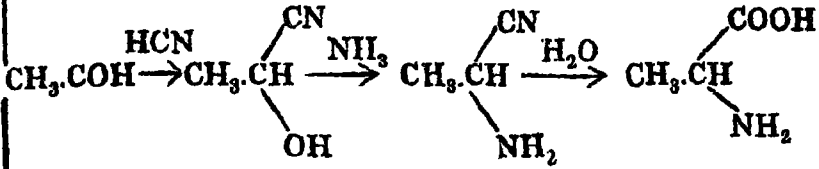


مزید بریں، نائٹرو آکسیمیو (Oximino) اور سائیٹو (Cyano) ترشوں کی تحویل Zn اور HCl سے بھی ایمینو ترشے حاصل کئے جاتے ہیں، اس طرح:

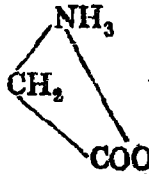


اور، الڈہائیڈز اور کیٹونز کے سائین ہائیڈرین

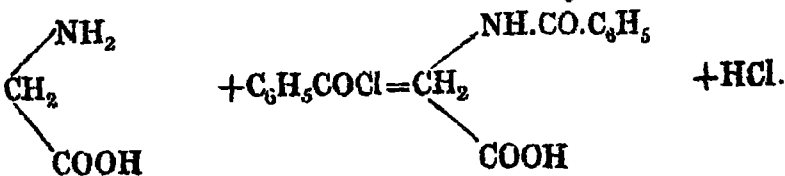
(Cyanhydrin) پر NH_3 کے عمل یا صرف امونیم سائیٹرائسڈ کے عمل سے بھی - حاصل بعد ازاں HCl کے ساتھ آب پاشیدہ کیا جاتا ہے،



ایکینو ٹرٹشے، عموماً میٹھے ذائقہ والے قسملی مرکب ہوتے ہیں اور پانی میں حل پذیر ہوتے ہیں۔ وہ تبدیلی مرکبات ہوتے ہیں جس سے یہ فرض کیا جاسکتا ہے کہ ایک اندرونی امونیم نمک بن گیا ہے۔

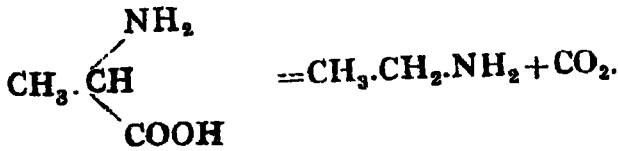


ایکینو ٹرٹشہ پر ٹرٹشئی کلورائیڈ کے عمل سے ایکینو گروہ کی ہائیڈروجن کے بجائے ایک ٹرٹشئی اصلیہ داخل کیا جاسکتا ہے۔ ہپیورک (Hippuric) ٹرٹشہ اسی طرح تالیف کیا گیا ہے۔

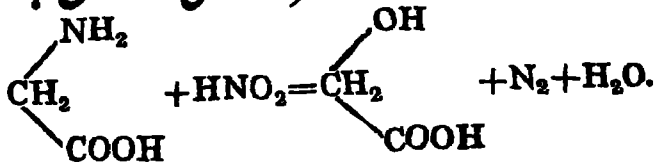


ایکینو ٹرٹشوں پر کاوی قلی کا گرم محلول عمل نہیں کرتا ہے۔ لیکن کاوی سوڈا یا پوٹاش کے ساتھ گلنے پر

ان سے وہ امین اور CO_2 حاصل ہوتے ہیں،



نایٹریس ٹرٹھ کے ساتھ، ہائیڈرائکسی ٹرٹھ بن جاتا ہے۔

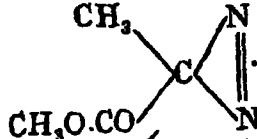
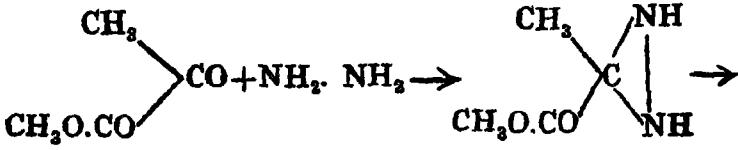


تیاری ۲۱

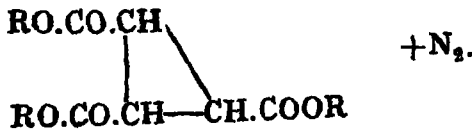
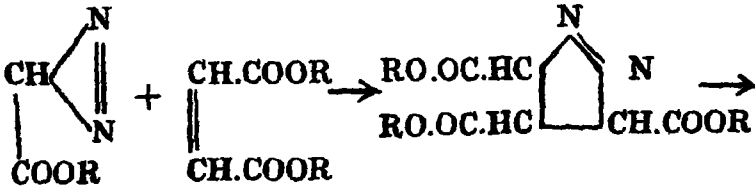
ڈائی ایزو ایسٹک ایسٹر (Diazooacetic ester) —
 دہنی سلسلہ کے اوپنی ایمینٹر عطری گروہ کے ایمینٹر لے
 سے بلحاظ اس حقیقت کے مختلف ہیں کہ ماقبل الذکر سے
 نایٹریس ٹرٹھ کے ساتھ کوئی ڈائی ایزو (Diazo-) ایسٹر
 مرکب حاصل نہیں ہوتے ہیں۔ ایمینو ایسٹرز کے ساتھ
 معاملہ اس کے برعکس ہے۔ کیونکہ ایسٹر گروہ غالباً وہ ٹرٹھی
 خصلت پیدا کرتا ہے جو مرکب کی قیام پذیری کے لیے
 فردی ہے (عطری سلسلے میں یہ خصلت مرکزہ سے تعبیر کی گئی
 ہے)۔ بتا دینا چاہیے کہ مرکبوں کی دونوں جماعتوں کی
 بناوٹ شتائل نہیں ہے۔ پائروویک ایسٹر (Pyruvic ester)

لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

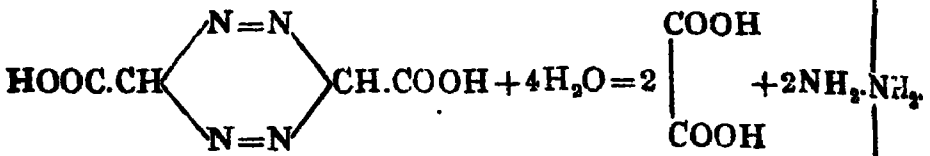
اور ہائیڈرین سے ڈائی ایزوایسٹیک ایسٹر کا بن جانا اور بعد ازاں مرکب ورک آکسائیڈ کے ساتھ اس کی تکسید اس بات کو ظاہر کرتی ہے کہ نائٹروجن کے دونوں جوہر کاربن کے ساتھ بندھے ہوئے ہیں،



اُن تعاملات کے علاوہ جو اس تیسری میں بیان کئے گئے ہیں ڈائی ایزوایسٹیک ایسٹر، نائیر شدہ تڑشوں کے ساتھ اتحاد پاتا ہے اور دُوری مرکبات بنا دیتا ہے۔ مثلاً فیویرک ایسٹر ذیل کے طریق میں ترکیب پاتا ہے :-



جب بس ڈائی ایزوایسٹیک ایسٹر (Bisdiazoacetic ester) پانی یا ہلکے تڑش کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے تو یہ ہائیڈرین اور آگزیک تڑش میں بٹ جاتا ہے،

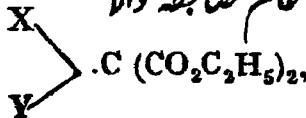


تیاریاں ۲۲-۲۳

ایٹھل میلونک تڑشہ -

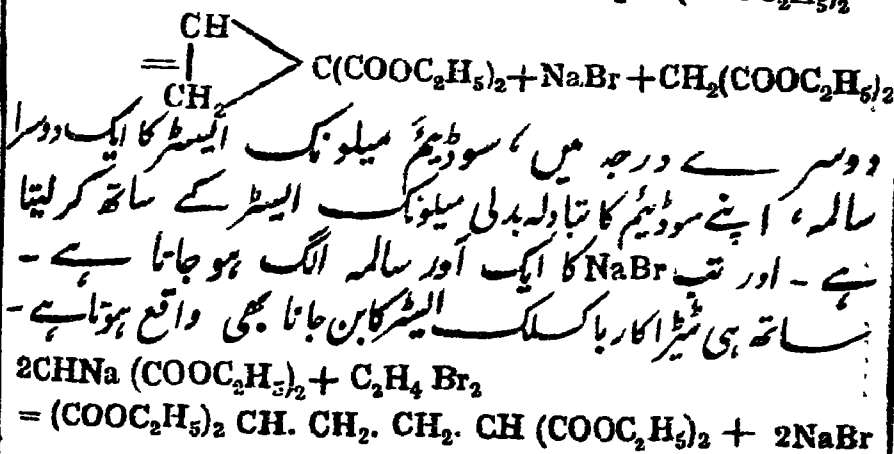
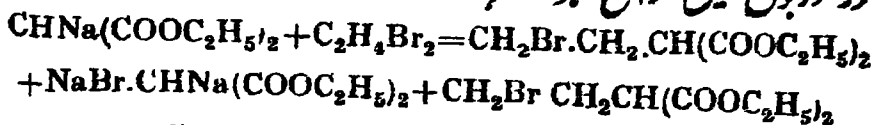
(Ethylmalonic Acid)

ایٹیو ایسٹک ایسٹر کی طرح (دیکھو صفحہ ۱۶۰) ڈائی ایٹھل میلونیٹ میں بھی 'CO.CH₂.CO.' گروہ موجود ہے۔ سوڈیم یا سوڈیم الکوہولیٹ کے عمل سے، میتھلین گروہ کے ہائیڈروجن جوہروں کے بجائے، سوڈیم کے بعد دیگرے داخل کیا جاسکتا ہے۔ بعد ازاں سوڈیم جوہروں کے بجائے الکل یا ایسل گروہ داخل کئے جاسکتے ہیں۔ مثلاً موجودہ تیاری میں مانو سوڈیم مرکب پر، ایٹھل آئیوڈائیڈ کے عمل سے، ایٹھل میلونک ایسٹر حاصل کیا جاتا ہے۔ اگر اس شے کے ساتھ سوڈیم الکوہولیٹ کے ایک اور سالمہ، اور الکل آئیوڈائیڈ کے ایک اور سالمہ کے ساتھ برتاؤ کیا جائے تو ایک اور اصلیہ داخل ہو جائیگا، اور ایک مرکب عام ضابطہ والا

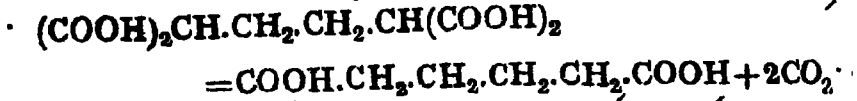


بن جائیگا۔ جس میں X اور Y ایک ہی اصلے یا مختلف اصلیوں کو تعبیر کرتے ہیں۔

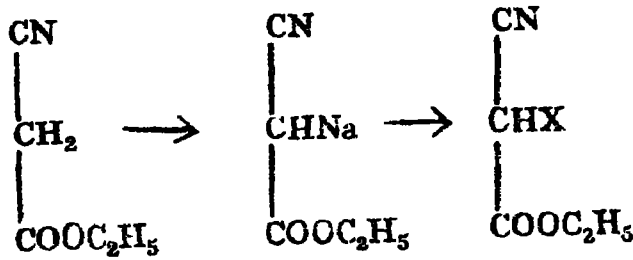
آب پاشیدہ ہو جانے پر ان مرکبوں سے آزاد ترشے حاصل ہوتے ہیں جو ایسے تمام ترشوں کی طرح جن میں دو کار باکسل گروہ ایک ہی کاربن جوہر کے ساتھ ملحق ہوتے ہیں گرم کیے جانے پر CO_2 کھودیتے ہیں۔ مثلاً ایتھل میلوئک ترشہ سے پوٹرک ترشہ حاصل ہوتا ہے۔ اس طریق سے ایک اساسی ترشوں کی تالیف جلد وقوع میں لائی جاسکتی ہے۔ مزید بریں میلوئک ایسٹر، دودی مرکبوں اور نیز میلوئک ترشہ سلسلہ کے چار اساسی اور نیز دو اساسی ترشوں کی تیاری میں بھی استعمال کیا جاسکتا ہے (پرکین لہ)۔ اس کی ایک مثال یہاں دی جاتی ہے :- سوڈیم الکوہولیٹ کی موجودگی میں میلوئک ایسٹر اور ایتھلین بروائیڈ سے ٹرائی میتھلین ڈائی کار باکسلک ایسٹر (Trimethylene dicarboxylic ester) اور ٹیٹرا میتھلین ٹیٹرا کار باکسلک ایسٹر (Tetramethylene tetracarboxylic ester) حاصل ہوتے ہیں۔ پہلا تعامل دو درجوں میں واقع ہوتا ہے،



آزاد ترشہ جو آب پاشیدگی کے ذریعہ، ایسٹر سے حاصل کیا جاتا ہے، گرم کیے جانے پر CO_2 کے دو سالمے کھو دیتا ہے، اور ایسٹک (Adipic) ترشہ پیدا کر دیتا ہے،



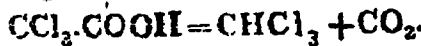
سائین ایسٹک ایسٹر کے خواص، میلونک ایسٹر کے مشابہ ہوتے ہیں۔ کیونکہ میتھیلن ہائیڈروجن کے بجائے، سوڈیم اور اس طرح سے الیکل گروہ داخل کیا جاسکتا ہے۔



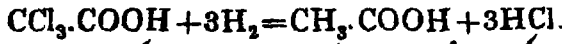
تیاری ۲۴

ٹرائی کلورائیسیٹک (Trichloroacetic) ترشہ —

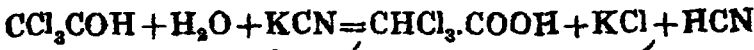
یہ ترشہ ایسٹک ترشہ میں کلورین کے براہ راست ابدال سے بھی حاصل کیا جاسکتا ہے (ڈومٹا) (دیکھو تیاری ۱۷ صفحہ ۱۶)۔ مگر متناظر الڈیہائیڈ کی تکسید کا طریقہ سہل تر ہے۔ قلیوں کے ساتھ گرم کیے جانے پر ٹرائی کلورائیسیٹک ترشہ کاربن ڈائی آکسائیڈ اور کلوروفارم میں تحلیل ہو جاتا ہے،



یہ تعامل سوڈیم ایسیٹٹ سے، متعین کے بنائے جانے کے مشابہ ہے، جب کہ ماقبل الذکر کو سوڈالائٹ کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے۔ سوڈیم یا پوٹاشیم ملغم کے ساتھ تخیل کرنے پر، ٹرائی کلور ایسیٹک ٹریشہ، ایسیٹک ٹریشہ میں تبدیل ہو جاتا ہے (میلنس)۔



ڈائی کلور ایسیٹک ٹریشہ کلورل سے پوٹاشیم سائیٹرائڈ اور پانی کے عمل کے ذریعہ سے بھی حاصل کیا جاسکتا ہے،



حالانکہ مانو اور ٹرائی کلور ایسیٹک ٹریشہ ٹھوس ہوتے ہیں، مگر ڈائی کلور ایسیٹک ٹریشہ معمولی تپش پر مائع ہوتا ہے۔

تیاری ۲۵

آگزیٹک ٹریشہ - شکر پر، نائٹریک ٹریشہ کے عمل سے آگزیٹک ٹریشہ تیار کرنے کی سہیلے نے بنا ڈالی تھی۔ کچھ حصہ کے لیے یہ ایک صنعتی عمل کے طور پر استعمال کیا جاتا تھا۔ وینیڈیم پینٹ آکسائیڈ (Vanadium pentoxide)، آکسیجن کے حامل کے طور پر عمل کرتا ہے۔ کیونکہ یہ متبادل ٹریکسائیڈ میں تخیل ہوتا جاتا ہے اور دوبارہ تفسید کیا جاتا ہے (Re-oxidised)۔ موجودہ تجارتی طریقہ یہ ہے کہ لکڑی کے براؤن کو کادی پوٹاش اور سوڈے کے آمیزہ کے ساتھ، لوہے

کی رکابیوں میں 200° - 220° تک گرم کیا جاتا ہے اور حاصل کو پانی کے ساتھ کھنکال لیا جاتا ہے۔ یہ ترشہ کیلیئم کے نمک کی شکل میں ترسیب ہو جاتا ہے جو بعد ازاں سلفیورک ترشہ کے ساتھ تحلیل کر لیا جاتا ہے۔

تیاری ۲۷

گلائی آگزیلیک اور گلائی کو لک ترشے

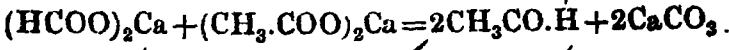
(Glyoxylic and Glycollic Acids)

”برق پاشیدگی تجویز“ کا عمل، نامیاتی مرکبوں کی ایک بڑی تعداد پر، کامیابی کے ساتھ استعمال ہوا ہے۔ وہ نہ صرف بہت سی مثالوں میں دوسرے طریقوں کے بہ نسبت، معین، عملی فوقیت کا ثبوت ہوا ہے، بلکہ اس سہولت کے باعث، جس کے ساتھ وہ ضبط و اقتدار میں رکھا جاسکتا ہے، اس نے بعض زیادہ تر ملتف تغیروں کی میکانیت کے مختلف مدارج کی توضیح بھی کردی ہے۔

نایٹرو مرکبوں کی تجویز کی توضیح، تیاری نمبر ۲۹ اور ۵۰ میں کی گئی ہے۔ نامیاتی ترشوں، کیٹونز اور کاربونل مرکبوں کی تجویز، ٹافلے وغیرہ نے منکشف کی ہے۔ اور ان مثالوں میں پارے یا سیسے کا برقیہ استعمال کرنا فائدہ مند پایا گیا ہے۔ اس عمل کا بالالتزام ایک خاصہ یہ ہے کہ زیر برقیہ پر ایک مسغا دھاتی سطح ہو اور اجنبی دھاتی لوٹ موجود



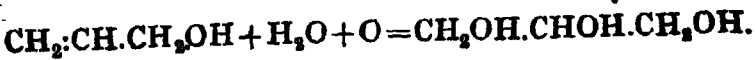
الڈیہائیڈز کی تیاری میں کیلسیم کا نمک یوں استعمال کیا جاتا ہے کہ عالی ترڈہنی ترشوں کے کیلیمی نمک کے ساتھ ملا کر یہ گرم کیا جاتا ہے،



دھاتی نمکوں پر فارمک ترشہ اور فارمیٹس کا محلولانہ عمل اس ترشہ میں الڈیہائیڈ گروہ $(\text{OH})\text{CH:O}$ کی موجودگی سے منسوب کیا جاسکتا ہے۔

تیاری ۳۰

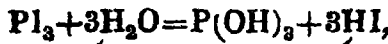
ایلیل الکول۔ گلسرول اور آگزیلک ترشہ کی اضافی مقداروں کے تغیر سے جو فرق پیدا ہوتا ہے اُسے ذہن نشین کرلو اور اس پیش کو بھی جس پر یہ تعامل وقوع میں آتا ہے۔ فارمک ترشہ کی مثال میں صرف آگزیلک ترشہ ہی تحلیل ہوتا ہے۔ اور نظری طور پر گلسرول کی چھوٹی سی مقدار آگزیلک ترشہ کی غیر محدود مقدار کو تحلیل کر دیگی۔ مگر بلند تر پیش پر گلسرول ہی ہے جو حاصل کا بیشتر حصہ دیتا ہے۔ چونکہ ایلیل الکول ایک غیر سیرشدہ مرکب ہے لہذا لوہنجوں اور لوہنجی ترشوں کے ساتھ یہ جمعی مرکبات بنا دیتا ہے۔ پرمینگانیٹ کے محلول کے ساتھ یہ گلسرول میں تبدیل کیا جاسکتا ہے،



اس کو سلور آکسائیڈ کے ساتھ تکسید کرنے سے اس کا تناظر
الڈیہائیڈ (ایکرولین) (Acrolein) اور ترشہ (اکریلک ترشہ)
(Acrylic acid) حاصل ہوتے ہیں۔

تیاری ۳۱

آئی سوپرویل آئیوڈائیڈ (Isopropyl iodide)
الکول پر فاسفورس اور آئیوڈین کے عمل میں ہائیڈرائس
کے بجائے آئیوڈین کا داخل ہو جانا، قبل ازیں بیان ہو چکا
ہے (دیکھو تیاری ۶، صفحہ ۱۳۲)۔ لیکن مثال موجودہ میں فاسفورس
آئیوڈائیڈ پر پانی کے عمل کے باعث ہائیڈرائوڈک ترشہ کی جو
افراط موجود ہے



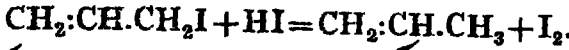
وہ افراط ہائیڈرائس کے بعض گروہوں پر، ایک مزید
مخلانہ عمل کرتی ہے۔ گلسرول کے ساتھ فاسفورس اور آئیوڈین
کا تناسب کم کر دینے سے یہ تعامل ایک زیادہ ابتدائی منزل
پر روکا جاسکتا ہے، جب کہ ایل آئیوڈائیڈ بن جاتا ہے۔ غالباً
اس کا باعث یہ ہے کہ پروپیل ٹرائی آئیوڈائیڈ سے آئیوڈین
اگ ہو جاتی ہے



برخلاف اس کے، فاسفورس اور آئیوڈین یا مرکب

لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

ہائیڈرائیوڈک ٹریشہ کے بیشتر تناسب سے ایل آئیوڈائیڈ پیرولین
میں تحول ہو جائیگا،



گلسرول پر ہائیڈرائیوڈک ٹریشہ کا عمل، پالی ہائیڈرک الکوہلز
کے ساتھ صنفی خصوصیت رکھتا ہے۔ ہائیڈرائیوڈک ٹریشہ،
ایری تھری ٹول (Erythritol) کو مانوی بیوٹل آئیوڈائیڈ میں، اور
مینی ٹول (Mannitol) کو مانوی بیکیل آئیوڈائیڈ میں تبدیل کر دیتا
ہے۔ طبعی آئیوڈائیڈز کبھی بھی نہیں بنتے۔

تیاری ۳۲

اپی کلور ہائیڈرین (Epichlorhydrin)

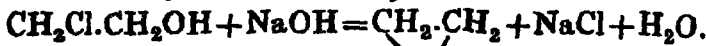
یہ ایک قابل یادداشت امر واقعی ہے کہ اگرچہ مانو ہائیڈرک
الکوہلز کی مثال میں، ہائیڈروکلورک ٹریشہ، ہائیڈرکسل کو نکال کر
اس کے بجائے کلورین داخل کر سکتا ہے، تاہم ان ہائیڈرکسل
گروہوں کی تعداد جن کا پالی ہائیڈرک الکوہلز کی مثال میں
ابال عمل میں آتا ہے بالکل محدود ہے۔ گلسرول کی مانند
ایتھیلین گلائی کول سے بھی ایک کلور ہائیڈرین حاصل ہوتا
ہے،



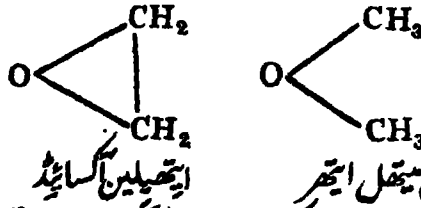
باقیمانہ ہائیڈرکسلز کے بجائے، PCl_5 کے عمل سے، ہمیشہ

۱۰ "ز" جمع کی علامت ہے۔

کلورین داخل کی جا سکتی ہے۔ کلور ہائیڈرینز، اولیفٹنز پر HOCl کے عمل سے بھی حاصل ہو سکتی ہیں۔ ان مرکبوں کی یہ ایک عام خاصیت ہے کہ جب یہ کاوی قلیوں کے ساتھ گرم کیے جائیں تو یہ آکسائیڈ بنا دیتے ہیں۔ اس طریقہ سے ایپھلین کلور ہائیڈرین سے ایپھلین آکسائیڈ حاصل ہوتا ہے،



ایپھلین آکسائیڈ اور ایپ کلور ہائیڈرین (Epichlorhydrin) جیسے مرکبوں کی نسبت یہ خیال کیا جا سکتا ہے کہ وہ اندرونی ایپھلین ہیں،



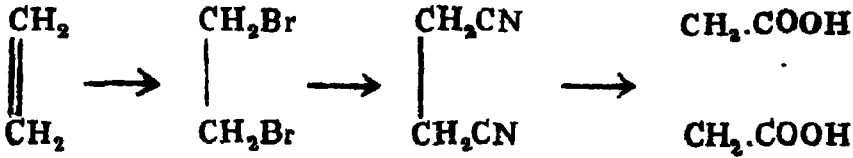
ڈائی میتھل ایپھر
ایپھلین آکسائیڈ
یہ آکسائیڈز آسانی سے تحلیل ہو سکتے ہیں۔ پانی کے ساتھ ایپھلین آکسائیڈ گلائی کول بنا دیتا ہے۔ ہائیڈروکلورک تشرش کے ساتھ، کلور ہائیڈرین۔ ہائیڈروسائیڈک تشرش کے ساتھ، سائین ہائیڈرین۔ ایپ کلور ہائیڈرین کا سلوک اس کے مشابہ ہے۔

تیاری ۳۳

سکینک (Succinic) تشرش۔ HI کے ساتھ تحول

لہ "ز" جمع کی علامت ہے۔

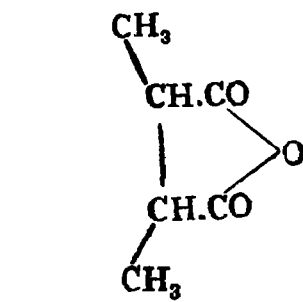
لاحق ہونے پر، میلک ٹرٹھ کے مانند، طارٹیرک ٹرٹھ بھی سکسینک ٹرٹھ میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ اس بات سے ان تینوں ٹرٹھوں کا تعلق قائم ہو جاتا ہے۔ خود سکسینک ٹرٹھ کی ترکیب ایٹھلین سے اس کی تالیف کر کے کی گئی ہے (میکسول سمپسن)۔ ایٹھلین برومین کے ساتھ ترکیب کھا جاتی ہے جس سے ایٹھلین بروائیڈ بن جاتا ہے جو پوٹاشیم سائیٹائیڈ کے ساتھ ایٹھلین سائیٹائیڈ دیتا ہے۔ اول الذکر تب آب پاشیدہ کیا جاتا ہے۔



یہ ایک دلچسپ امر واقع ہے، جس کی پوری توضیح ابھی تک نہیں ہوئی ہے کہ سکسینک ٹرٹھ کے بہ نسبت، ایکل سکسینک ٹرٹھوں سے اینہائیڈرائڈز زیادہ تر جلدی سے حاصل ہوتے ہیں، اور جتنی کہ ایکل ٹرٹھوں کی تعداد زیادہ ہوتی ہے اتنی ہی زیادہ تر جلدی سے اینہائیڈرائڈز پیدا ہوتا ہے۔ مثلاً ٹیٹرا میتھل سکسینک (Tetramethyl Succinic) ٹرٹھ کا اینہائیڈرائڈ ایسا قائم ہوتا ہے کہ یہ پانی سے تحلیل نہیں ہوتا۔

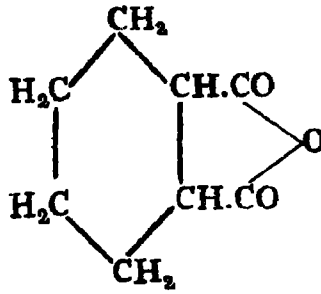
آتشاں ڈائی ایکل سکسینک ٹرٹھ دو شکلوں میں موجود ہوتا ہے جن میں سے ہر شکل سے ایک علیحدہ اینہائیڈرائڈ حاصل ہوتا ہے۔ ہیکسلاہائیڈرو فٹھلک (Hexahydrophthalic) ٹرٹھ کے اینہائیڈرائڈز کے ساتھ ان کی مشابہت سے یہ

ٹرنشے، بس اور ٹرانس (Cis-and Trans) مرکبات (یعنی "این سو" و "آن سو" مرکبات) کے ناموں سے تمیز کیے گئے ہیں (دیکھو انتہا بات تیاری ۳۷، صفحہ ۴۹۲)۔



Dimethylsuccinic
anhydride

ڈائی میتیل سسینک
اینہائیڈرائڈ



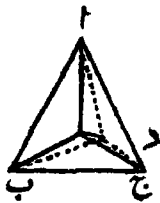
Hexahydrophthalic
anhydride

ہیکسائیڈرو فٹالک
اینہائیڈرائڈ

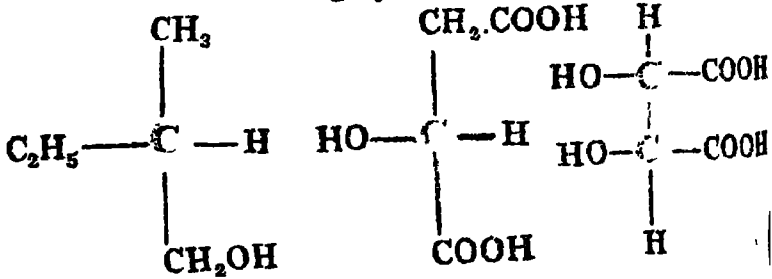
تیاری ۳۳

ایٹھل ٹارٹریٹ (Ethyl Tartrate) — ٹارٹریک
ٹرنشے اور آنس کے مرکبوں کی مناظری عالیت اور نصف پہلوئیت
کی علت کے بارے میں جو تحقیقات پاسٹور (۱۸۴۷ء) نے قائم کیے تھے
اور تین لیکٹک ٹرنشوں کی موجودگی کے بارے میں جو تحقیقات

وس لی سینسل (۱۸۷۳ء) نے قائم کئے تھے اُن کو فان ہوف اور ویسل
 (۱۸۷۴ء) نے ترقی دے کر تسطیحی کیمیا یا جوہری فضائی ترتیب
 کا موجودہ نظریہ قائم کر دیا ہے۔ یہ معلوم ہوا ہے کہ منظری
 عالمیت ہمیشہ زیر بحث شے میں کاربن کے ایک غیر متشاکل
 جوہر کی موجودگی کے ساتھ وابستہ ہوتی ہے۔ یعنی ایسے کاربن
 کے جوہر کے ساتھ وابستہ ہوتی ہے جو چار مختلف گروہوں سے
 مربوط ہوتا ہے۔ اب صورت حال یہ ہے کہ ہر غیر متشاکل
 (نامتشاکل) چیز، مثلاً ہاتھ یا پاؤں، کا جفت موجود ہوتا ہے۔ مگر
 یہ دونوں چیزیں ٹھیک ٹھیک ایک دوسرے پر منطبق نہیں
 ہوتیں۔ اور ہر ایسی چیز جس میں کاربن کا ایسا غیر متشاکل جوہر
 موجود ہوتا ہے جس کے گرد یہ چار گروہ مرتب کیے گئے ہوں،
 ایک سطح میں نہیں جیسے کہ معمولی طور پر تعبیر کیا جاتا ہے، بلکہ
 تین ابعاد کی فضا میں، وہ چیز دو ایسی شکلوں میں موجود ہونے
 کے قابل ہوتی ہے، جو بائیں اور داہنے ہاتھ کے مطابق ہوتی
 ہیں، یا ایک جسم اور اس کی منکس تصویر کے مطابق۔
 یہ امر اس طرح تعبیر کیا جاتا ہے کہ کاربن کے جوہر کو ایک چوسطی شکل کا
 مرکز بنایا جاتا ہے اور چاروں مختلف گروہ اس کے چار جسم
 زاویوں سے جوڑ دیے جاتے ہیں۔ یہ دونوں شکلیں مرسومہ شکل



کی طرح دکھائی دینگے جس میں ۲ ب ج د مختلف گروہوں کو تعبیر کرتے ہیں۔ اصلی نمونے استعمال کرنے سے یہ معلوم ہوگا کہ وہ اس طرح پر گھمائے نہیں جاسکتے کہ دونوں نمونے منطبق ہوجائیں جب تک کہ ایک نمونہ کے دو گروہوں کا آپس میں تبادلہ نہ کر دیا جائے۔ ایسی دو اشیاء کے درمیان بڑا فرق یہ ہے کہ مقطب نور پر وہ متضاد طور پر عمل کرتی ہیں۔ جب وہ مایع یا محلولی حالت میں ہوں تو ان میں سے ایک نور کو دائینی طرف گھما دیتی ہے (یعنی محول) اور دوسری نور کو بائیں طرف گھما دیتی ہے (سیاری محول)۔ اگرچہ ہر ایک مناظری عامل شے میں کاربن کا کم از کم ایک غیر متشاکل جوہر ہوتا ہے جیسے ایل الکول اور میٹک ترشہ میں ہے، یا دو جوہر ہوتے ہیں جیسے ٹارٹرک ترشہ میں ہیں { غیر متشاکل کاربن نمونے چھاپہ میں تعبیر کیا گیا ہے }



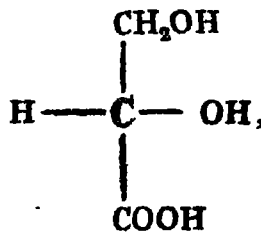
عامل ایل الکول

میٹک ترشہ

ٹارٹرک ترشہ

مگر اس کا عکس ہمیشہ صحیح نہیں ہوتا ہے۔ کیونکہ بہت سے مرکبات ایسے موجود ہیں جن میں کاربن کا ایک غیر متشاکل جوہر تو موجود ہوتا ہے مگر اس پر بھی وہ کوئی گردش ظاہر نہیں کرتے۔ اس کی علت یا قویہ ہے کہ شے زیر غور اپنی دونوں شکلوں

کی مساوی مقداروں کا آمیزہ ہوتی ہے اور ان دونوں شکلوں کی گردشیں باہم مخالف ہوتی ہیں اور ایک دوسرے کے اثر کو زائل کر دیتی ہیں جیسا کہ ریسیمک (Racemic) ترشہ کی مثال میں پایا جاتا ہے، جو یعنی اور یساری ٹارٹریک ترشہ کی مساوی مقداروں پر مشتمل ہوتا ہے، اور وہ کیفیت پیدا کرتا ہے جس کا اصطلاحی نام ”بیرونی معاوضہ“ رکھا گیا ہے۔ یا اس کی علت یہ ہے کہ کاربن کے دو متشابہ غیر متشاکل جوہر ایک ہی سالمہ کے اندر موجود ہوتے ہیں اور وہ جوہر ایک دوسرے کے اثر کو ”اندرونی معاوضہ“ سے زائل کر دیتے ہیں جیسے میسوٹارٹریک (Mesotartaric) ترشہ کا حال ہے۔ عام طور پر ”بیرونی معاوضہ“ کو وہ مرکبات ظاہر کرتے ہیں جو مصنوعی طور پر تیار کیے جاتے ہیں۔ اس خاصہ میں یہ مرکبات قدرتی حاصلات سے ممیز ہیں۔ مثلاً جو گلسرک ترشہ، گلسرول سے بنایا جاتا ہے، اگرچہ اس میں کاربن کا ایک غیر متشاکل جوہر موجود ہوتا ہے، تاہم یہ غیر عامل ہوتا ہے،



کیونکہ یہ یعنی اور یساری گلسرک ترشہ کی مساوی مقداروں پر مشتمل ہوتا ہے۔ برخلاف اس کے ٹارٹریک ترشہ جو انگوروں میں پایا جاتا ہے، میلک ترشہ جو پیاز ایش کے درخت کی بیروں (Ash berries) سے حاصل کیا جاتا ہے، اور نیز شکرین، ٹرپینز (Terpenes)، الکلائیڈز

اور بہت سے دوسرے قدرتی حاصلات، تمام کے تمام عامل ہوتے ہیں۔ اس طریق تحقیقات میں جو بڑے نمایاں کام پائیلٹور نے انجام دیے، اُن میں سے ایک یہ تھا کہ غیر عامل بیرونی طور پر معاوضہ شدہ مرکبوں کو اُن کے عامل اجزائے ترکیبی یا "مناظری متضادوں" یا "ضد شکلوں" میں تحلیل کر لیا گیا۔ اس تحلیل کا ایک طریقہ تیاری ۳۵ میں بیان کیا گیا ہے۔ دیگر طریقوں کی تفصیل معلوم کرنا ہو تو تفسیحی کیمیا کی کوئی کتاب دیکھنا چاہیے۔

ایٹھل ٹارٹریٹ کے بنانے کے متعلق دیکھو تیاری ۵۱ صفحہ ۴۵۸۔

ایٹھل ٹارٹریٹ اُس قاعدے سے بھی تیار ہو سکتا ہے جو تیاری ۹۹ میں بیان کیا گیا ہے۔ یہ قاعدہ عمل کو مختصر کر دیتا ہے۔ اور اس میں ایٹھل الکوحل کی اُس مقدار کے آرمے سے زیادہ کی ضرورت نہیں پڑتی جو سابقہ عمل میں درکار ہوتی ہے۔

تیاری ۳۵

رسمیک اور میسو ٹارٹریک (Racemic and Mesotartaric) ترشے۔ یہ دو ترشے ایسے مرکبوں کی دو غیر عامل صنفوں کو بغیر کرتے ہیں جن میں کاربن کے غیر متشاکل جوہر موجود ہوتے ہیں

تبدیل ہو جاتا ہے، جو بعد ازاں یساری قسم میں تبدیل ہو جاتا ہے۔

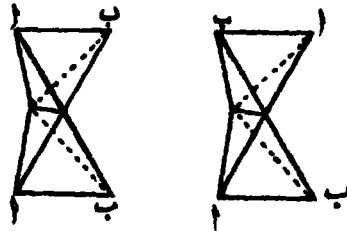
تیاری ۳۷

سائٹراکونک اور میساکونک (Citraconic and Mesaconic)

ٹرشہ — بے پیل اور فالن ہونٹ کے نظریہ کو وسعت دے کر اُسے ناسیر شدہ مرکبوں، مثلاً فیومرک اور میلینک اور متذکرہ بالا دونوں ٹرشوں پر جو کہ ہم ترکیب جفتوں میں پائے جاتے ہیں، چسپاں کیا گیا ہے۔ ٹرشوں کے ان دونوں جفتوں میں بہت قریب کی مشابہت پائی جاتی ہے۔ قبل ازیں اس کی تیاری کے دوران میں بیان کیا گیا ہے کہ سائٹراکونک (Citraconic) آسانی سے، میساکونک (Mesaconic) ٹرشہ میں بدل جاتا ہے۔ مزید بریں، تحول لاحق ہونے پر یہ دونوں، پائیروٹارٹریک ٹرشہ دیتے ہیں، مگر ان میں سے صرف ایک، یعنی سائٹراکونک ٹرشہ ہی، ایک اینہائیڈرائیڈ بناتا ہے۔ اسی طرح برومین کے عمل سے میلینک ٹرشہ آسانی سے فیومیک ٹرشہ میں بدل جاتا ہے۔ یہ دونوں میلینک اور فیومیک ٹرشے، تحول لاحق ہونے پر سکمینک ٹرشہ دیتے ہیں۔ مگر صرف میلینک ٹرشہ ہی ایک اینہائیڈرائیڈ بناتا ہے۔ اس کی تشریح حسب ذیل ہے :

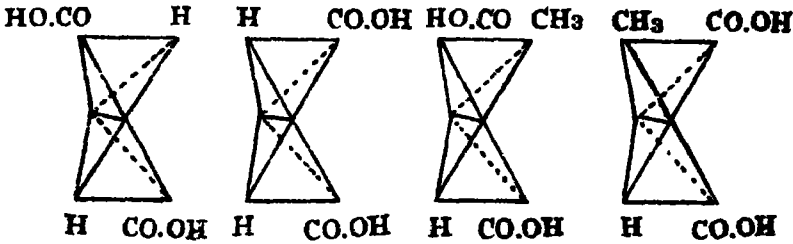
مرکبات کے ہر ایک جفت میں کاربن کے ایسے دو جوہر موجود ہیں جو دوہرے بندوں سے باہم جکڑے ہوئے ہیں اور جن میں سے ہر ایک کے ساتھ دو مختلف

گروہ جڑے ہوئے ہیں - ہر ایک جفت کی ہم ترکیبی کو فان ہونٹ فضائی ترتیب سے منسوب کرتا ہے۔ یہ ترتیب اس طرح تعبیر کی جاسکتی ہے کہ یہ فرض کر لیا جائے کہ دو "چوسطی شکلیں" ایک مشترک کنارے پر جوڑی گئی ہیں - چونکہ ہر ایک چوسطی شکل کے مرکز میں کاربن کا ایک جوہر واقع ہے، اور چاروں بند چوسطی شکل کے چاروں کونوں کی سمت میں واقع ہیں، لہذا یہ فضائی ترتیب دوسرے جڑے ہوئے کاربن کے متناظر ہوگی - اگر اب ہر ایک چوسطی شکل کے دو خالی کونوں پر مختلف گروہ واقع ہوں تو یہ ممکن ہے کہ گروہوں کے ایک جفت



کو باہدگیر الٹ پلٹ کرنے سے دو شکلیں پیدا ہو جائیں گی۔ یہ فرض کر لینے سے کہ 'a' اور 'b' دو مختلف گروہوں کو تعبیر کرتے ہیں، تذکرہ بالا شکلیں پیدا ہو جائیں گی -
تشریحوں کے یہ دونوں جفت حسب ذیل طریقہ پر تعبیر

کئے جائینگے :-



سائیکلوکونک ٹرٹھ میساکونک ٹرٹھ فیومیرک ٹرٹھ

اس مثال میں ہم ترکیبی کے ساتھ مناظری
عالمیت موجود نہیں ہوتی، چونکہ گروہ ایک مستوی میں واقع
ہوتے ہیں لہذا ساخت کے لحاظ سے کوئی عدم تشاکل
ممکن نہیں ہے۔ بلکہ اس مثال میں حل پذیری، نقطہ انجمت
برقی موصلیت جیسے طبیعی اختلافات سے متشابه ترکیبی ظاہر ہوتی
ہے اور اس امر واقعی سے بھی کہ دو اساسی ٹرٹھوں کی
مثال میں صرف ایک ہی جفت ایک اینہائیڈرائڈ دیتا
ہے۔ میسلیٹک اور سائیکلوکونک ٹرٹھے تو اینہائیڈرائڈ
بناتے ہیں، مگر فیومیرک اور میساکونک ٹرٹھے نہیں بناتے۔
جو ٹرٹھے، اینہائیڈرائڈ بنا دیتے ہیں، ان کی مثال
میں یہ فرض کیا گیا ہے کہ کار باسل گروہ آپس میں نزدیک تر
ہیں یعنی سالمہ کے ایک ہی طرف (سیس یعنی ایس سو)
واقع ہیں۔

اور دوسری مثال میں یہ مقابل طرفوں میں (ٹرانس
یعنی آں سو) واقع ہیں۔ میسلیٹک اور سائیکلوکونک تو "ایس سو"

لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

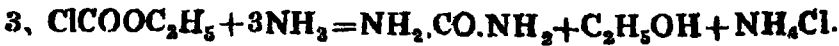
ٹرسٹے ہیں۔ اور فیو میک اور یسا کونک "آل سو" ٹرسٹے ہیں۔
ذیل کی جدول ٹرسٹوں کے اُن دونوں جفتوں کے مختلف
طبیعی خواص، حل پذیری، نقطہ اجماع، اور انفراتی مستقل
ک کو ظاہر کرتی ہے۔

ٹرسٹ	محلولیت	نقطہ اجماع	ک
میلیٹک	بہت ہی حل پذیر	۱۳۰	۱۶۱۶
فیو میک	بہت کمتر حل پذیر	۲۰۰ پر صعود کرتا ہے	۵۰۹۳
سائڈ اگونک	بہت ہی حل پذیر	۸۰	۵۲۲۰
یسا کونک	بہت کمتر حل پذیر	۲۰۲	۵۰۷۹

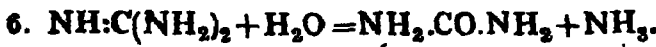
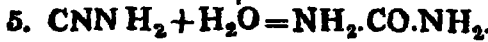
تیاری ۳۸

یوریا (Urea) — علاوہ اُس طریقہ کے جو اس کی
تیاری میں بیان کیا گیا ہے، یوریا یوں بھی حاصل کیا
جا سکتا ہے کہ نابیدہ پوٹاشیم فیو سائڈائیڈ کو پوٹاشیم
بائی کرومیٹ کے ساتھ (دلیہ) یا سرخ حرارت پر مینگانیو ڈائی
آکسائیڈ (Manganese dioxide) کے ساتھ تکسید کیا جائے۔
یوریا یوں بھی حاصل کیا جا سکتا ہے کہ پوٹاشیم سائڈائیڈ
کے سرد محلول پر پرمینگانیٹ عمل کرے (فوہارڈ)۔ اس کی
تالیف اس طرح عمل میں آتی ہے :-

امونیا کے عمل سے (۱) فاسجین پر، (۲) یوریتھین پر (۳) کلوروفارمک ایسٹر پر اور (۴) ایٹھل کاربونیٹ پر۔



نیز (۵) سائین ایمائیڈ (Cyanamide) پر ہلکائے ہوئے ترشہ کے عمل سے اور (۶) گوائیڈین (Guanidine) کو ہلکائے ہوئے سلفیورک ترشہ یا بیرٹھا کے ساتھ گرم کرنے سے بھی۔



دوہر کا مشلہ ۱۸۰ میں یوریا کی تالیف کر لینا، نامیاتی کیمیا کی تاریخ میں عموماً ایک نقطہ انحصار تصور کیا جاتا ہے۔ اُس وقت سے نامیاتی مرکبات کی نسبت یہ خیال جاتا رہا کہ وہ صرف توت حیات کے ہی حاصلات ہیں، جو زندہ حیوانات اور پودوں کے ساتھ مخصوص ہے۔ بلکہ وہ ایک آزاد ہستی کے ساتھ اُن اشیاء میں شمار ہونے لگے جو معمولی کیمیائی ذرائع سے تالیف پاسکتی ہیں۔

واقعات کے لحاظ سے یہ بات یقیناً صحیح نہیں ہے۔ کیونکہ مشیلے نے آگزلیک (Oxalic) ترشہ جس کا وجود اس سے پہلے صرف جنگلی کھٹے ساگ (چوکا) اور دوسرے پودوں میں معلوم تھا، گنے کی شکر سے تیار کر لیا تھا۔ اور ڈویرنیر نے چوئیلوں کا فارمک (Formic) ترشہ، مارٹیک (Tartaric)

ترشہ کی تکسید (Oxidation) سے حاصل کر لیا تھا۔ یوریا (Urea) کا بنیادی سالمی تغیر کی ایک دلچسپ مثال پیش کرتا ہے۔ اس تبدیلی کی بہت سی مثالیں معلوم ہیں۔ دیکھو بنزیڈین (Benzidine) کا بننا ایرو بنزیڈین (Hydrazobenzene) سے (تیاری ۵۱، صفحہ ۲۶۸) اور امینو ایرو بنزیڈین (Aminoazobenzene) کا بننا ڈائی ایرو امینو بنزیڈین (Diazoaminobenzene) سے (تیاری ۷۰، صفحہ ۳۱۲)۔

تیاری ۳۹

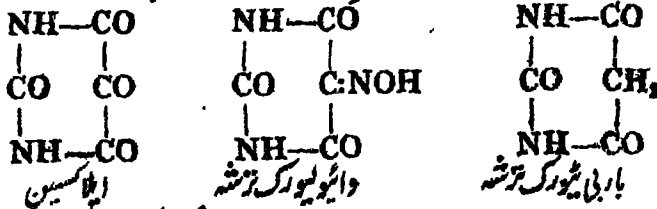
تھائیو کارب ایمائیڈ (Thiocarbamide) — یہ متعکس تعامل کی ایک مثال ہے جس میں امونیم تھائیو سائیائیڈ (Ammonium-thiocyanate) یا تھائیو یوریا (Thiourea) کو گرم کرنے سے ایک ہی توازنی آمیزہ حاصل ہوتا ہے۔ یہ بات اس طرح ثابت کی جاسکتی ہے کہ ایک دقیقہ کے لیے تھوڑا سا تھائیو یوریا پگھلایا جائے۔ تھائیو سائیائیڈ کی موجودگی $FeCl_3$ کے ملانے سے ظاہر ہو جاتی ہے۔

تیاری ۴۱

ایلاکسین (Alloxan) — چونکہ پورک ترشہ ایلاکسین

اور یوریا میں تحلیل ہو جاتا ہے، اس لیے یورک ٹریشہ کی بناوٹ کی توضیح میں ایلاکسین کی ساخت سے بڑی مدد ملتی ہے۔ یہ ساخت ذیل کے واقعات سے مشتق کی گئی ہے: کاوی سوڈا پا پوٹاش کے ساتھ ایلاکسین میس آگزیلیک (Mesoxalic) ٹریشہ اور یوریا میں تحلیل ہو جاتا ہے اور ہائیڈر آکسل ایمین کے ساتھ ترکیب پا کر یہ وائیولیورک (Violuric) ٹریشہ ہنا دیتا ہے۔ یہ امر ایک کپٹون گروہ کی موجودگی کی طرف اشارہ کرتا ہے (پہچان)۔

باربیٹورک (Barbituric) ٹریشہ اور ہائیڈرکس ٹریشہ بھی وائیولیورک ٹریشہ دیتے ہیں۔ اور یہ دیکھ کر کہ فاسفورس آکسی کلورائیڈ کے عمل کے ذریعہ سے میلوئیک ٹریشہ اور یوریا سے باربیٹورک (Barbituric) * ٹریشہ بنایا جا چکا ہے (گریماکسٹ) اس میں کوئی کلام نہیں ہے کہ یہ میلوئل یوریا (Malonyl urea) ہی ہے۔ لہذا ان اشیاء کا باہمی تعلق حسب ذیل تعبیر کیا جا سکتا ہے:-



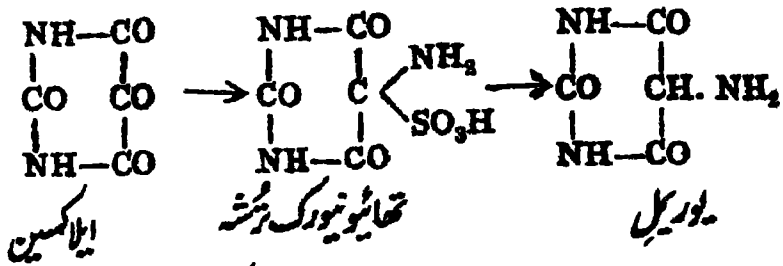
جب سے ای۔ فشر نے یورک (Uric) ٹریشہ کی نئی تالیف دریافت کی ہے تب سے ایلاکسین کے ساتھ ایک جدید دلچسپی

۱۔ Baeyer

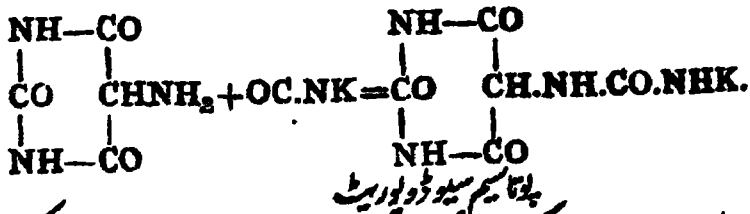
۲۔ Grimaux

۳۔ E. Fischer

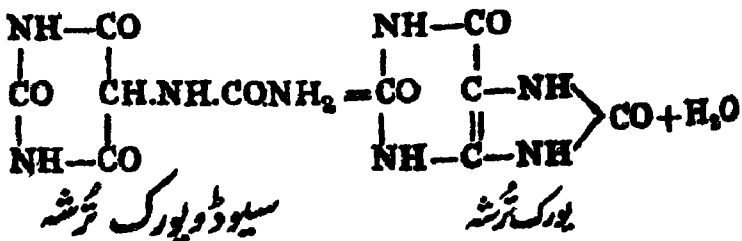
وابستہ ہو گئی ہے۔ اس تالیف کے مدارج، اختصاراً حسب ذیل ہیں: ایلاکسین اور امونیم سلفائیڈ سے تھائیو یورک (Thionuric) ترشہ بن جاتا ہے جس کو ہائیڈرو کلورک یا سلفیورک ترشہ، یوریل (Uramil) میں تحلیل کر دیتا ہے۔



یوریل اور پوٹاشیم سائیڈرٹ باہم ترکیب پا کر پوٹاشیم سیوڈو یوریت بنا دیتے ہیں،
(Potassium pseudourate)



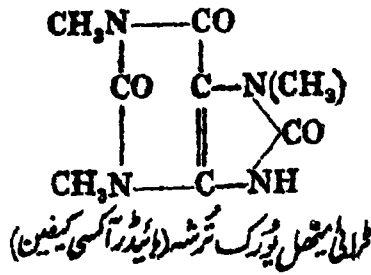
اب آزاد سیوڈو یورک ترشہ ۲۰ فی صدی ہائیڈرو کلورک ترشہ کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے تو یہ یورک ترشہ بنا جاتا ہے



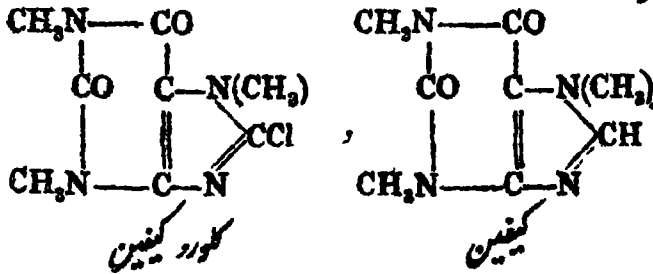
آدر تالیفی قاعدے بھی معلوم ہیں، جن کے واسطے حوالے کی کوئی کتاب دیکھنی چاہیے۔

تیاری ۴۲

کیفین — بہت قریبی تعلق جو یورک ٹریشہ اور کیفین میں موجود ہے، وہ دیر سے اس بات کی طرف ایما کرتا چلا آیا ہے کہ یورک ٹریشہ جیسی نسبتہ کثیر شے کو کیفین میں تبدیل کر لینا ممکن ہے جو ایک اہم اور بیش قیمت دوا ہے، اور جو چاہئے اور کافی میں صرف قلیل مقداروں میں پائی جاتی ہے۔ یہ مسئلہ ای-فشر نے حل کر لیا ہے۔ اس نے کئی مختلف طریقوں سے کیفین کو تالیف کرنے میں کامیابی حاصل کی ہے۔ فشر نے دریافت کیا کہ اگر عملوں کا وہی سلسلہ استعمال کیا جائے، جو یورک ٹریشہ کی تالیف کے بارے میں اوپر بیان ہو چکا ہے، مگر ایلاکسین کے بجائے ڈائی میتھل ایلاکسین اور امونیم سلفائیٹ کے بجائے میتھل امین سلفائیٹ استعمال کیے جائیں تو ڈائی میتھل یورک ٹریشہ بن جاتا ہے۔ اور یہ ہو ہو ہائیڈروکسی کیفین ہوتا ہے۔



ہائڈرو آکسی کیفین پر فاسفورس پینٹا کلورائیڈ اور آکسی کلورائیڈ کے آمیزہ کے ساتھ عمل کرنے سے، یہ کیفین میں بدل جاتی ہے۔ اس سے کلورڈ کیفین بن جاتی ہے جسے بعد ازاں ہائڈرو آئیوڈک ٹریشہ کے ساتھ تھوئل کرنے سے کیفین بن جاتی ہے۔



یہی نتیجہ ایک آسان طریقہ سے یوریک ٹریشہ کو میتھلیٹ کرنے اور اسے ٹرائی میتھل یوریک ٹریشہ میں تبدیل کرنے اور بعد ازاں کیفین میں تبدیل کر لینے سے حاصل کیا جاسکتا ہے۔ یا اس طرح کہ یوریک ٹریشہ کے مانو اور ڈائی میتھل مشتقات تیار کر لیے جائیں، ان کو ان کے متناظر مانو اور ڈائی میتھل زینتھینز (Mono-and-di-methylxanthines) میں تھوئل کر لیا جائے اور حاصل میں مزید میتھل گروہ داخل

کر دیا جائے۔

تیاری ۴۴

ٹائیروسین، لیوسین (Tyrosine, Leucine) —

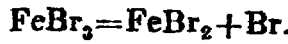
ایک عرصہ سے معلوم رہے کہ معدنی ترشوں اور قلیوں میں یہ خاصیت موجود ہے کہ البیومینائیڈ (Albuminoid) اشیاء کو بھاڑ ڈالتے ہیں اور ان کو سادہ تر امینو ترشوں میں تحلیل کر دیتے ہیں۔ حال میں فشر نے امینو ترشوں کو ان کے طیار ایسٹروں میں تبدیل کر کے اس کے بعد خلا میں کسری کشید کے ذریعہ علیحدہ کرنے کا جو طریقہ جاری کیا ہے اس کے استعمال سے یہ معلوم ہوتا ہے کہ الینین (Alanine)، سیرین (Serine) اور فینیل الینین (Phenylalanine) جیسے ترشے وسعت سے پھیلے ہوئے ہیں۔ نیز اس سے دو ذوری ترشوں یعنی پائرولیڈین کارباکسیک (Pyrrolidine Carboxylic) ترشہ اور ہائیڈرو آکسی پائرولیڈین کارباکسیک (Hydroxypyrrolidine Carboxylic) ترشہ کا انکشاف ہوا ہے۔ ذیل میں البیومینائیڈ (Albuminoid) اشیاء سے حاصل کیے ہوئے امینو ترشوں کی فہرست درج کی جاتی ہے جو ان کے ایسٹرز کو کم دباؤ کے تحت کسری کشید کر کے جدا کیے گئے ہیں۔

ایٹھل ایسٹر	نقطہ جوش	دباؤ مروت میں
گلائو کوکال	۵۱۵ — ۵۲۵	۱۰
ایلینین (Alanine)	۲۸۵	۱۰
ایسٹرو ویکر ٹرٹھ	۹۳۵	۸
لیوسین (Leucine)	۸۳۵	۱۲
ایسپارٹک (Aspartic) ٹرٹھ	۱۲۶۵	۱۱
گلٹامک (Glutamic) ٹرٹھ	۱۳۰ — ۱۳۹	۱۰
فینل ایلینین (Phenylalanine)	۱۴۳	۱۰

تیاری ۴۵

انگوری شکر — اگرچہ انگوری شکر، معمولی شرائط کے تحت، نہ بائی سلفائیٹ مرکب دیتی ہے اور نہ شکر کا تعامل دیتی ہے، تاہم اس کے خواص عام طور پر الڈیٹس کے ہیں۔ تاہم اور چاندی کے نمکوں پر تھوپی عمل کرنے اور فینل ہائیڈریزین کے ساتھ ترکیب پا جانے کے علاوہ وہ ہائیڈروکسل امین کے ساتھ ایک آکسائیڈ اور ہائیڈرو سائیڈرک ٹرٹھ کے ساتھ ایک سائین ہائیڈرین (Cyanhydrin) بنا دیتی ہے۔ تحویل سے یہ

فیرک نمک زائیدگی کی حالت میں اپنی لوئجن آزاد کر دیتا ہے،



ایلیمنٹم اور اُس کے مرکبات کا عمل، پورے طور سے سمجھا نہیں گیا ہے۔ پائیریدین (Pyridine) غالباً درمیانی مرکب "پروپائڈ" بنا کر عمل کرتی ہے، جیسا کہ بیان کیا گیا ہے۔ اگر ہائیڈروکاربن کی ایک بڑی افراط موجود نہ ہو، تو لوئجن کا عمل، ہائیڈروجن کے دوسرے جوہر کے ابدال کا باعث ہوگا۔

لوئجن کا تناسب بڑھا دینے سے، تمام ہائیڈروجن کے بجائے آخر الامر کلورین یا برومین داخل کی جاسکتی ہے۔ لوئجن کا دوسرا جوہر آرتھو اور پیرا (Ortho and Para) وضعوں میں تو داخل ہو جاتا ہے، مگر میٹا (Meta) میں کبھی داخل نہیں ہوتا۔ اگر دھوپ کی موجودگی میں لوئجن کو عمل کرنے دیا جائے، تو ایک اور قسم کا مرکب حاصل ہوتا ہے۔ بنزین کی مثال میں تب جمعی مرکبات، بنزین ہیکسا کلورائیڈ اور ہیکسا برومائیڈ بن جاتے ہیں۔ وہ بہت غیر قائم مرکبات ہیں، اور جلدی سے ہائیڈرو کلورک تڑشہ اور ہائیڈرو برومک تڑشہ خارج کرتے ہیں۔ اگر الکوہولک پوٹاش کے ساتھ اُبالے جائیں تو وہ تحلیل ہو جاتے ہیں، اور ثنائی کلور و اور ٹرائی برومون بنزین بنا دیتے ہیں۔



اگر ٹولوئین جیسے عطری ہائیڈروکاربن پر جس کے ساتھ ایک بغلی زنجیرہ لگا ہوتا ہے، کلورین اور برومین کو عمل کرنے دیا جائے تو اُس وقت کے شرائط کے بموجب، مرکزہ یا بغلی زنجیرہ میں

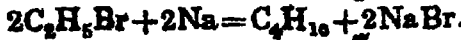
ابدال واقع ہو سکتا ہے۔ عام طور پر یوں کہہ سکتے ہیں کہ سردی میں اور ایک ”حائل لوئجن“ کی موجودگی میں مرکزی ابدال واقع ہوتا ہے۔ لیکن ایک بلند پیش پر ”لوئجن“ بغلی زنجیرہ میں داخل ہو جاتا ہے (دیکھو تیاری ۸۶ صفحہ ۳۵۴)۔

عطری ہائیڈروکاربنز کے لوئجنی مشتقات، شیمی سلسلہ کے مشتقات کی طرح بے رنگ، انعامات یا ٹھوس اجسام ہوتے ہیں جو پانی سے کشیف تر ہوتے ہیں، اور اگر بغلی زنجیرہ میں ابدال واقع نہ ہوا ہو، تو ان کی بو خوشگوار ہوتی ہے۔ موخر الذکر اشیاء اپنے اس خراش اور عمل سے تمیز کی جاسکتی ہیں جو یہ آنکھوں اور ناک کی لعابی جھلی پر کرتی ہیں (دیکھو تیاری ۸۶، صفحہ ۳۵۴)۔

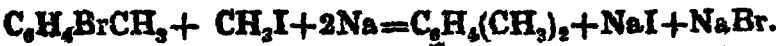
شیمی مرکبات کی بہ نسبت، عطری مرکزہ میں، لوئجن زیادہ تر مضبوطی سے قائم ہوتا ہے، مثلاً بہت سے متعال جو پھل، پروپائٹڈ پر عمل کر لیتے ہیں، پروپائٹڈ پر بالکل عمل نہیں کرتے مگر نائٹس و گروہوں کی موجودگی، اس قیام پذیری میں خلل ڈال دیتی ہے۔ اور ڈائی نائٹرو کلورو بنزین جیسی شے میں، لوئجن کے بجائے، پوٹاش کے ساتھ ہائیڈرو آکسل داخل ہو جاتا ہے، اور امونیا کے ساتھ NH_3 داخل ہو جاتا ہے۔ جب لوئجن، بغلی زنجیرہ میں ہو، تو شے زیر بحث کا سلوک، شیمی مرکب کا سا ہوتا ہے۔

تیاری ۴

ایٹھل بنزین — ”فلٹگ کا تعامل“ جو اس کے اکتشاف کرنے والے کے نام سے موسوم ہے، اس تالیفی قاعدہ کا مشابہ ہے جو ورنٹز نے شیمی ہائیڈروکاربنز کی تیاری میں استعمال کیا ہے، مثلاً ایٹھل برومائیڈ سے بیوٹین بنا لیتے ہیں،



عطری ہائیڈروکاربنز کی مثال میں، ڈائی برومومتھن سے ایک دوم بغلی زنجیرہ داخل کیا جا سکتا ہے، یا تو پہلے بغلی زنجیرہ کے ساتھ ہی یا اس کے بعد، عمل ہذا کو دوبہ کر ڈائی برومونبنزین اور مانو برومونوٹوئین دونوں زائی لین (Xylene) میں تبدیل کیے جا سکتے ہیں۔



یہ عمل ان عطری ہائیڈروکاربنز کے مابین بھی واقع ہوتا ہے جن کا مرکزہ یا بغلی زنجیرہ میں ابدال ہوا ہو۔ برومونبنزین تو ڈائی فینیل دیتا ہے، اور بنزیل برومائیڈ ڈائی بنزیل دیتا ہے۔



مگر یہ تعامل تمام مثالوں میں مساوی تیزی سے واقع نہیں ہوتا، اور نہ اس سے ہمیشہ صرف وہی مرکب حاصل

ہوتا ہے جس کی نسبت پیش بینی کی جاتی ہے۔ پیرا
برومو ٹولوئین اور سوڈیم، ٹائل فینیل میتھین اور ڈائی بنزیل دیتے
ہیں۔ اور نیز ڈائی ٹائل بھی دیتے ہیں (ویسلر)۔ پی۔ برومو ٹولوئین
پی۔ نہائی لین (p-Xylene) کا اچھا خاصا محاصل دیتی ہے،
اور تھو مرکب سستی سے تعامل کرتا ہے، لیکن میٹا مشتق
ڈائی لین نہیں دیتا ہے۔ گاہے بگاہے یہ عمل طاقتور ہوتا ہے اور
ضرورت ہوتی ہے کہ کسی بے اثر محلول کے ساتھ ہلکا کر کے
اسے اعتدال پر لایا جائے۔ دیگر اوقات میں یہ سست ہوتا
ہے اور اس لیے ضرورت ہوتی ہے کہ پیش کو بڑھا کر اسے
تیز کیا جائے۔ اکثر اوقات تھوڑا سا ایٹھل ایسیٹک ملا دینے
سے تکمیل شروع ہو جاتی ہے۔
بعض عطری ہائیڈروکاربنز کی تالیف کے لیے برج امر
ہے کہ فریڈل اور کرافٹس کا تعامل استعمال کیا جائے
(دیکھو تیاری ۱۰۲ صفحہ ۳۹۴)۔

تیاری ۲۸

نایٹرو بنزین — ہائیڈروکاربن پر طاقتور ہائیڈرک ٹرٹھ
کے عمل سے، نایٹرو مرکبات کا بن جانا، عطری مرکبات
کی ایک متنوع خاصیت ہے، مگر حال کی تحقیقات نے یہ ثابت
کر دیا ہے کہ دباؤ کے تحت ہلکایا ہوا نایٹریک ٹرٹھ بعض پیرافنر

کو، بالخصوص سوئی ایٹسڈ روکار بنز کو مانو اور ڈائی نائٹریٹرو مشتقات میں تبدیل کر دیا۔ نائٹرو مرکبات کی پیدائش معمولی طور پر طاقتور یا ذخاں دار نائٹریک ٹریشہ سے، یا ٹھوس پوٹاشیم نائٹریٹ سے، مرکب سلفیورک ٹریشہ کی موجودگی میں وقوع میں لائی جاتی ہے۔ جہاں عمل طاقتور ہوتا ہے جیسا کہ فینولز کی مثال میں ہوتا ہے، وہاں لازم ہوتا ہے کہ اعتدالاً ہلکایا ہوا ٹریشہ استعمال کیا جائے۔ نائٹروجن کے اُن جوہروں کی تعداد جن کے بجائے نائٹرو گروہ (NO₂) داخل کیا جاسکتا ہے، محدود ہوتی ہے۔ بنزین میں پہلا نائٹرو گروہ بڑی آسانی سے داخل کیا جاتا ہے، دوسرا کمتر آسانی سے، اور تیسرا کسی قدر مشکل سے نائٹرو گروہ جو وضع اختیار کرتا ہے، مختصر طور پر یوں بیان کی جاسکتی ہے: جب ایک منفی گروہ (نائٹروکار بائسل، سائیانوجن، الڈیہائیڈ، Nitro, Carboxyl, Cyanogen, Aldehyde) پیشتر ہی سے موجود ہو تو نائٹرو گروہ، پہلے گروہ کے لحاظ سے میٹا وضع میں داخل ہوتا ہے۔ اور دوسرے گروہوں کے الکل، نائٹرو آکسل، لوئجن، امینوہ کی موجودگی میں، نائٹرو گروہ، آرتھو اور پیرا دونوں وضعوں کے ساتھ ملحق ہو جاتا ہے۔ نائٹریٹیشن (Nitration) سے، بنزدیک ٹریشہ اور بنز الڈیہائیڈ، بیشتر میٹا مرکبات ہی دیتے ہیں، حالانکہ ٹولوین، فینول، اور اینیلین ایک ساتھ آرتھو اور پیرا مشتقات بنا دیتے ہیں۔

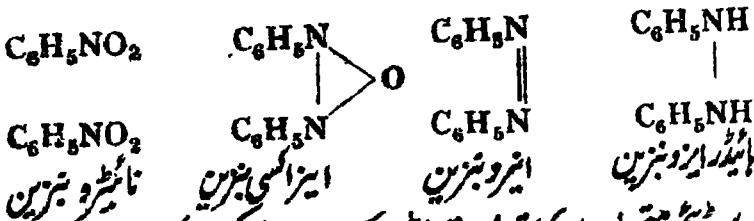
نائٹرو مرکبات کا رنگ اکثر زرد یا سرخ ہوتا ہے، وہ دقت کے ساتھ طیران پذیر ہوتے ہیں یا طیار ہوتے ہی نہیں اپنے متناظر لوئجن مشتقات کی بہ نسبت ان کا نقطہ جوش بہت بلند ہوتا ہے۔ اور پانی سے کمیف ہوتے ہیں اور اس مائع میں وہ حاصل پذیر ہوتے ہیں۔

تیاریاں ۴۹-۵۱

ایزاکسی بنزین، ایزو بنزین، ہائیڈر ایزو بنزین

(Azoxybenzene, Azobenzene, Hydrazobenzene)

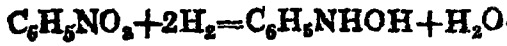
نائیٹرو مرکبات سے، تھوپی متغافل کی خاصیت کے بموجب تھوپی حاصلوں کا ایک سلسلہ پیدا ہوتا ہے۔ قسوی تھوپی متغافلوں: سوڈیم میتھلیٹ، بخت کے برادہ اور کاوی سوڈے، سٹیننس کلورائیڈ اور کاوی سوڈے کے عمل سے، ایزاکسی، ایزو اور ہائیڈر ایزو مرکبات پیدا ہوتے ہیں۔



سوڈیم میتھلیٹ، تھوپی متغافل کے طور پر آکسیجن کو لے لیتا ہے اور سوڈیم فارمیٹ بنا دیتا ہے۔

ان تیاریوں میں، نائیٹرو بنزین، متواتر منزلوں میں ایزاکسی، ایزو اور ہائیڈر ایزو بنزین میں تبدیل ہو جاتی ہے۔ مگر شرائط میں نوزوں تبدیلی کر لینے سے، درمیانی منزلیں متروک کی جاسکتی ہیں۔ چنانچہ الکوحولک کاوی سوڈے اور زہک کے برادہ کے ساتھ ہائیڈرو بنزین بلا واسطہ ہائیڈر ایزو بنزین میں تبدیل کی جاسکتی ہے۔

اگر نائٹرو بنزین کی تحویل، تعدیلی محلول میں تھوڑے سے کیلیم یا امونیم کلورائیڈ کی موجودگی میں، جست کے بڑا وہ اور پانی کے ساتھ یا ایلو مینیم اور پارے کے جفت اور پانی کے ساتھ، وقوع میں آئے تو بیٹا فینل ہائیڈر آکسل امین بن جاتی ہے (دیکھو تیاری ۵۲ صفحہ ۲۶۸)۔



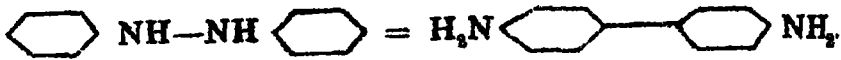
ترشٹی محلول میں تحویل سے ایک امین پیدا ہوتی ہے (دیکھو تیاری ۵۳ صفحہ ۲۷۱)۔ اسی تبدیلی کی ”میکانیت“ اگرچہ ایسے مختلف حاصلات پیدا کرتی ہے جب کہ وہ قلوئی، تعدیلی یا ترشٹی محلول میں عمل میں لائی جاتی ہے تاہم ان تینوں مثالوں میں وہ دراصل مختلف نہیں ہے پہلا تحولی حاصل نائٹرو سوبنزین C_6H_5NO ہوتا ہے۔ اس کے بعد بیٹا فینل ہائیڈر آکسل امین حاصل ہوتی ہے۔ قلوئی محلول میں دونوں مرکب باہم ترکیب پاتے ہیں تو پانی ساقط ہو جاتا ہے اور ایڑا کسی بنزین بن جاتی ہے جس کو طبعی طور پر مزید تحویل لاحق ہو سکتی ہے اور ایڑا اور ہائیڈر ایڑا بنزین بن جاتی ہے۔ ترشٹی محلول میں بخلاف اس کے، فینل ہائیڈر آکسل امین نائٹرو سوبنزین کے ساتھ ترکیب نہیں کھاتی ہے اور تب اسے مزید تحویل لاحق ہو سکتی ہے۔ جیسا کہ قبل ازیں بیان کیا گیا ہے، قلوئی اور تعدیلی محلول میں بھی نائٹرو بنزین کی تحویل اس مانع کو منفی برقیہ کے ساتھ تماس میں رکھ کر برق پائیدہ کرنے سے وقوع میں لائی جاتی ہے۔ اگر یہ عمل مرکز سلفیورک ترشہ کی موجودگی میں وقوع میں لایا جائے تو پی۔ ایمنو فینول حاصل ہوتا ہے (گیٹرمین ص ۱۸۸)۔

مؤخر الذکر در سالمی تغیر سے، فینل ہائیڈر آکسل امین سے جو پہلے بنتا ہے، پیدا ہوتا ہے،

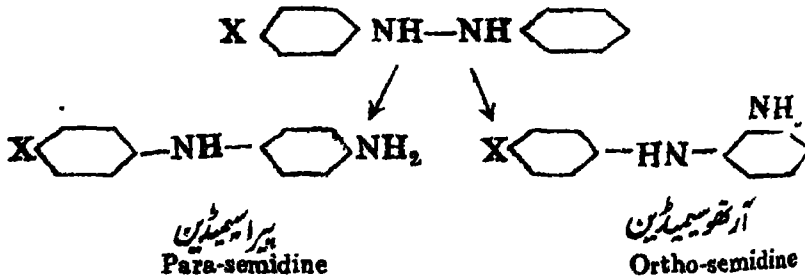


ایزوبنزین (Azobenzene) اگرچہ ایک رنگ آور مادہ نہیں ہے، تاہم اسے ایزو رنگوں کے وسیع خاندان کی ابتدا خیال کر سکتے ہیں۔ مگر ایزو رنگ، ایک بالکل مختلف قاعدہ سے تیار کیے جاتے ہیں (یعنی کسی فینیل یا اسس پر ڈائی ایزو رنگ کے عمل سے حاصل کیے جاتے ہیں) (دیکھو تیاری ۶۲، صفحہ ۲۹۶)۔

ہائڈر ایزو بنزین کو بنزین میں تبدیل کر دینے والا در سالمی تغیر صنعتی لحاظ سے، بڑی اہمیت رکھتا ہے۔ یہ تغیر اس طرح واقع ہوتا ہے کہ ٹائیٹروجن کے دو جوہروں کے درمیان کا ربط میرا وضع میں کاربن کے دو جوہروں کو منتقل ہو جاتا ہے۔



اگر ہائڈر ایزو بنزین کے مرکبوں میں سے ایک مرکزہ، پیشتر ہی، پیرا (Para) وضع میں، ابدال پا چکا ہو، تو اس تعامل سے ڈائی فینیل امین مشتقات پیدا ہو سکتے ہیں جو آرتھو یا پیرا سیمیڈینز (Ortho-or Para-Semidines) کہلاتے ہیں (جیکب سن)۔

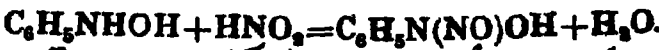


نیز پٹین اور اُس کے ہم ترکیب مرکبات، قیمتی ایزو رنگوں،
یعنی کانگو (Congo)، سُرخ سرنگ، بیٹروپریورین
(Benzopurpurin)، وغیرہ کی صنعت میں استعمال کیے جاتے
ہیں (دیکھو صفحہ ۵۱۲)۔

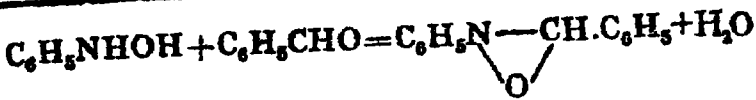
تیاری ۵۲

فینیل ہائیڈرو آکسل امین (Phenylhydroxylamine)

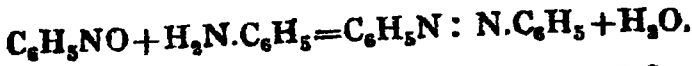
سابقہ نوٹ میں یہ سمجھا دیا گیا ہے کہ نائٹرو بنزین کی
تحوّل، تعدیلی محلول میں عمل میں لانے کی کیوں ضرورت ہے۔
اُس متعال کے علاوہ جس کا نام اُس تیاری میں لیا گیا ہے،
ایلو مینیم اور پارے کا جفت بھی پانی کی موجودگی میں یا الکھولک
محلول میں امونیم سلفائیڈ کی موجودگی میں استعمال کیا جاسکتا
ہے۔ ترشٹی محلول میں برق پاشیدہ کرنے پر نائٹرو بنزین کا
پی۔ ایمینو فینول میں بدل جانا اس امر واقع سے بھی عیاں
ہو جائیگا کہ فینیل ہائیڈرو آکسل امین کو آسانی سے تشابہ الترقیبی
تغیر لاحق ہو جاتا ہے۔ فینیل ہائیڈرو آکسل امین، نائٹروس
ترشہ کے ساتھ تعامل کرتا ہے، جس سے نائٹرو سو مشق بن
جاتا ہے،



الڈیہائیڈز کے ساتھ اُسے حسبِ ذیل تکثیف لاحق ہوتی ہے:-



نائیٹرو سو بنزین جو مبنز بخارات یا محلول پیدا کرنے میں، نائیٹرو سو مرکبات کی عام سیرت رکھتی ہے، جلد فینیل ہائیڈرو آکسل ایمین اور اینیلین میں تحلیل ہو جاتی ہے۔ امینو مرکبات کے ساتھ اسے تکثیف لاحق ہوتی ہے، جس سے ایزو یا ڈائی ایزو مشتقات پیدا ہوتے ہیں۔

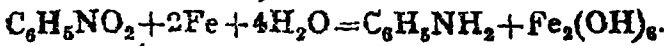


تیاری ۵۳

اینیلین — کسی ترش محلول میں کسی نائیٹرو مرکب کی تحلیل کرنا، ابتدائی امینز کے تیار کرنے کا ایک بہت عام قاعدہ ہے۔ دار التجربہ کے اغراض کے لیے عام طریقہ یہ ہے کہ قلعی اور ہائیڈرو کلورک ترشہ استعمال کیا جاتا ہے، یا مرگز ہائیڈرو کلورک ترشہ میں سٹینس کلورائیڈ کی قلوں ($SnCl_2 + 2H_2O$) کا محلول، یا جمت کا برادہ اور ایسیٹک ترشہ استعمال میں لایا جاتا ہے۔ صنعتی پیمانہ پر اینیلین، لوہے کے برادہ اور ہائیڈرو کلورک ترشہ کے ذریعہ سے بنائی جاتی ہے۔ لیکن

لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

موزا الذکر کی اس نظری مقدار کی صرف ایک کسر ہی استعمال کی جاتی ہے، جو بروئے مساوات $Fe + 2HCl = FeCl_2 + H_2$ درکار ہوتی ہے۔ سب سے بڑا تعامل جو واقع ہوتا ہے، غالباً ذیل کی مساوات سے اس کی تعبیر ہوتی ہے:-



جب اساس، بھاپ میں طیران پذیر ہوتی ہے، جیسا کہ موجودہ مثال میں، تو جدا کرنے کا سادہ ترین قاعدہ یہ ہے کہ قلی کی افراط ملا دی جائے اور بھاپ میں کشید کی جائے۔ اگر ایسا نہ ہو، تو اساس، ایٹھر کے ساتھ خوب ہلا کر علیحدہ کی جاسکتی ہے۔ یا اس طرح کہ قلعی، H_2S کے گرم گرم محلول میں ترسیب کی جائے۔ اور مقطر بتخیر کر کے خشک کر لیا جائے۔

اس مرکب میں اگر ایک سے زیادہ نائٹرو گروہ موجود ہوں، تو متذکرہ بالا تحویلی تعاملوں میں سے کسی ایک کے ساتھ اس طریقہ پر جیسا کہ ابھی بیان ہوا ہے، تحول عمل میں لائی جاتی ہے۔ لیکن اگر صرف ایک ہی نائٹرو گروہ کو تحول کرنے کی ضرورت ہے تو امونیا کی موجودگی میں، H_2S کے عمل سے، تحول وقوع میں لائی جاتی ہے (دیکھو تیاری ۵۸، صفحہ ۲۸۰)۔ ایک اور قاعدہ، جو نائٹرو گروہوں کی تعداد تخمین کرنے کے لیے بھی استعمال کیا جاسکتا ہے، یہ ہے کہ نائٹرو مرکب کا الکوہولک محلول تیار کیا جائے، اور سٹینس کلورائیڈ کی حساب کی ہوئی مقدار کا الکوہولک محلول ملا دیا جائے۔ اس طریق سے ان گروہوں کی تحول علی التواتر وقوع میں لائی جاسکتی ہے اور تخمین کی جاسکتی ہے۔

عطری ایپینز بے رنگ مائعات یا ٹھوس اجسام ہوتے ہیں جو بلا تحلیل کشید کیے جاسکتے ہیں۔ اگرچہ ٹریشوں کے

ساتھ وہ نمک بنا دیتے ہیں، مگر وہ بھی ایمنیز کی بہ نسبت وہ بہت کمزور اساس ہوتے ہیں، کیونکہ فینیل گروہ کی سیرت منفی ہوتی ہے۔ لہٰذا لیمس کے لحاظ سے ان نمکوں کا تفاعل ٹرشی ہوتا ہے، اگرچہ آزاد اساس تعدیلی ہوتے ہیں۔ ٹرشہ کے ذریعہ کسی عطری اساس کی تعدیل کی تخمینہ معمولی طور پر، میتھل بنفشہ رنگ، مجنٹا، یا کانگو (Congo) سرخ کاغذ کے استعمال سے کی جاتی ہے۔ آزاد ٹرشہ سے، اول الذکر تو سبز دوسرا بے رنگ اور تیسرا نیلا ہو جاتا ہے۔ عطری ایمنیز جو بنگالی زنجیرہ میں، ایمنو گروہ رکھتے ہیں، وہ بھی ایمنیز کی اساسی سیرت اور خواص رکھتے ہیں۔

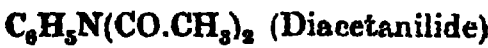
تیاریاں ۵۴-۵۵

ایسٹ اینیلائیڈ، بروم ایسٹ اینیلائیڈ

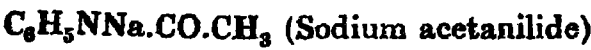
(Acetanilide, Bromacetanilide)

ایسٹک ٹرشہ، ایسٹ کلورائیڈ یا ایسٹک اینیلائیڈ رائیڈ کے ساتھ، اولیٰ اور دوجی اساسیں، ایسٹ مشتقات بنا دیتے ہیں (دیکھو تعلقات، صفحات ۱۵۷-۱۵۸)۔ دوجی اساسوں پر اس طور پر عمل واقع نہیں ہوتا۔ چونکہ ابتدائی اساسوں کی بہ نسبت ایسٹ مشتقات کمتر طیران پذیر ہوتے ہیں، لہٰذا یہ قاعدہ، دوجی اساس کو ایسے امینوں سے

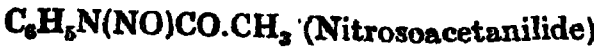
جدا کر لینے میں، اکثر اوقات استعمال کیا جاتا ہے، جن میں دوسرے دو اساس موجود ہوتے ہیں (دیکھو تیاری ۵۹ صفحہ ۲۸۳)۔ اینیلایڈز بہت قائم مرکب ہوتے ہیں۔ عام طور پر یہ بغیر تحلیل کے، کشید کیے جاسکتے ہیں اور بلا واسطہ برومینیشن کلورینیشن اور نائٹریٹ کیے جاسکتے ہیں۔ ان تعاملات میں یا تو آرتھو یا پیرا یا دونوں مشتقات بن جاتے ہیں۔ ایمینو گروہ کے بائیں درجن کے باقی جوہر کے بجائے (۱) ایسٹک اینہائیڈرائڈ کے عمل سے، ایک دوسرا ترشی اصلہ (۲) خود دھات کے عمل سے، سوڈیم (۳) نائٹریٹس ترشہ کے ساتھ، ایک نائٹروسو گروہ اور (۴) اکیٹو کلورس یا نائیمو بروم ترشہ کے عمل سے، کلورین یا برومین داخل کئے جاسکتے ہیں۔



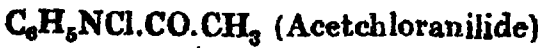
ڈائی ایسٹ اینیلایڈ



سوڈیم ایسٹ اینیلایڈ

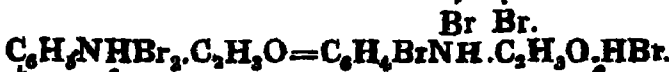


نائٹروسو ایسٹ اینیلایڈ



ایسٹ کلور اینیلایڈ

جو تغیر لوہجنوں کے ذریعہ سے بدلی حاصلات پیدا کرنے میں عمل میں آتا ہے اس کی میکانیت کی دو منزلیں منظور ہوتی ہیں۔ پہلی منزل میں، لوہجن کا ایک سالمہ، غالباً نائیمو درجن پر ایزاد کیا جاتا ہے، اور دوسری منزل میں ایک متشابہ ترکیب تغیر واقع ہوتا ہے، جس کے ہمراہ (اگر باقی موجود ہو تو) لوہجن ترشہ کا



طاقتور معدنی ترشوں یا قلیوں سے تمام اینیلایڈز آب پاشیدہ ہو جاتے ہیں اور ترشی اصلہ خارج ہو جاتا ہے

(بیکمان کا تعامل بھی دیکھ لیا جائے تیاری ۱۰۰ صفحہ ۳۹۱)۔
 فارم اینیلائیڈ ایک حرکی ہم ترکیب مرکب ہے، یعنی یہ
 اس طرح تعامل کرتا ہے کہ گویا اس کے حسب ذیل متبادل
 ضابطے ہیں:-



کیونکہ یہ دو مشابہ ترکیب ایتھرز دیتا ہے۔ ان میں سے
 ایک تو وہ ہے جو چاندی کے نمک پر میتھل آئیوڈائیڈ
 کے عمل کرنے سے حاصل ہوتا ہے اور دوسرا وہ ہے جو
 سوڈیم مرکب پر میتھل آئیوڈائیڈ کے عمل کرنے سے پیدا
 ہوتا ہے (کامسٹاک)۔ دوا سازی میں ایسیٹ اینیلائیڈ
 کو اینٹی فیبرن کہتے ہیں اور اسے دافع بخار کے طور پر استعمال
 میں لاتے ہیں۔

تیاریاں ۵۷-۵۸

ایم۔ ڈائی نائٹرو بنزین (m-Dinitrobenzene)
 تیاری ۸۴ صفحہ ۵۰۹ کے امتیازات میں پزیر کیا گیا ہے کہ
 دوسرا نائٹرو گروہ پہلے کے محاذ سے بیٹھا وضع میں داخل
 ہوتا ہے۔ جہاں دو تڑشہ گروہ یکے بعد دیگرے ہائیڈروکاربن
 میں داخل کیے جاتے ہیں وہاں معمولی طور پر ہی حال ہوتا ہے۔
 مثلاً بنزین ڈائی سلفونک تڑشہ جو بنزین سلفونک تڑشہ کو

(دیکھو تیاری ۴۴، صفحہ ۳۲۳) دُخاندار سلفیورک ٹریشہ کے ساتھ گرم کرنے سے حاصل ہوتا ہے، میٹا (Meta) مرکب ہے۔

ایم۔ نائٹرو اینیلین (m-Nitraniline) کا تھویلی حاصل

قدرتی طور پر ایم۔ نائٹرو اینیلین ہے۔ ۱۰ اور پی۔ نائٹرو اینیلینز (O and-P-Nitranilines) دُخاندار نائٹروک ٹریشہ کے ساتھ، اینیلین یا ترجیماً ایسیٹ اینیلائیڈ پر عمل کرنے سے حاصل ہو سکتا ہے۔

حالانکہ کسی ٹرائی یا ڈوائی نائٹرو مشتقات کے پہلے نائٹرو گروہ کو، امونیم سلفائیڈ جلدی سے اور کمبل طور پر تحلیل کر لیتا ہے، لیکن دوسرے گروہ پر بہت ہی سستی سے حملہ ہوتا ہے۔ معلوم ہوتا ہے کہ تفسیر کی شرح بحیثیت مجموعی زیادہ تر سالمہ کی ٹریشی خصلت کے لحاظ سے معین ہوتی ہے۔ لوہنجوں اور کار باکسل کا فعل نائٹرو گروہ کے مشابہ ہوتا ہے۔ ان تسمام مثالوں میں ہائیڈرو آکسلایمین مرکبات، درمیانہ حاصلات کے طور پر پیدا ہوتے ہیں۔

تیاری ۵۹

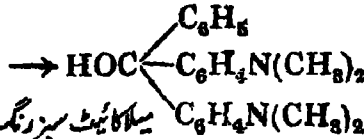
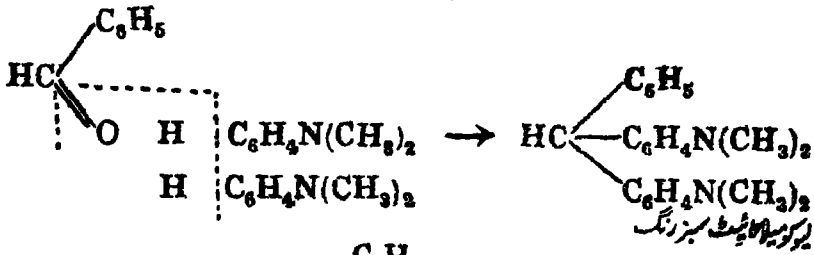
ڈائی میتھل اینیلین (Dimethylamine)

یہ ایک مشہور امرِ واقعی ہے کہ الکل پیلائیڈز، ابتدائی ایمنز کو

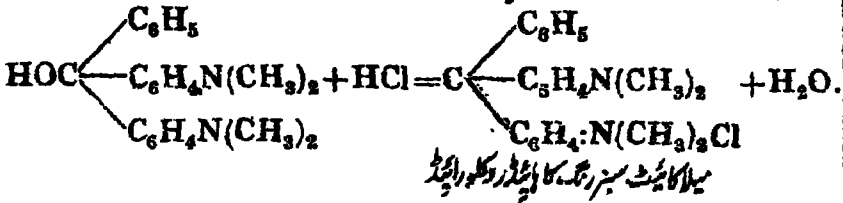
دومی اور سومی اساسوں میں تبدیل کر دیتے ہیں (ہوف ممان)۔
 ڈائی میتھل اینیلین غالباً CH_3Cl کے عمل کے باعث بن جاتی
 ہے۔ یہ CH_3Cl میتھل الکل پر ہائیڈروکلورک ٹرنش کے عمل
 سے بطور ایک درمیانی حاصل کے بنتی ہے۔ ساتھ ہی
 تھوڑی سی مونو میتھل اینیلین، $\text{C}_6\text{H}_5\text{NHCH}_3$ بھی ہمیشہ پیدا
 ہو جاتی ہے۔ یہ تینوں اساس کسری کشید سے اچھی طرح
 ایک دوسرے سے علیحدہ نہیں کیے جاسکتے۔ کیونکہ
 ان کے نقاطِ جوش ایک دوسرے کے بہت ہی
 نزدیک ہیں:-

۱۸۰	اینیلین
۱۹۲	میتھل اینیلین
۱۹۲	ڈائی میتھل اینیلین

یہی باعث ہے کہ ایسینک اینہائیڈرائڈ کے عمل سے
 استفادہ کیا جاتا ہے۔ کیونکہ یہ صرف ادلی اور دومی اساس
 کے ساتھ ترکیب پایا ہے۔ ڈائی میتھل اینیلین ایک
 کمزور اساس ہے جو، اینیلین کے مانند، ٹرنس کے لحاظ
 سے تبدیل تو ہے، مگر کوئی قائم نمک نہیں دیتا ہے۔
 یہ میلاکائیٹ سبز رنگ (Benzaldehyde) بنزالدیہائیڈ
 سبز رنگ کی تیاری میں استعمال کیا جاتا ہے۔ تیاری کا
 طریقہ یہ ہے کہ ڈائی میتھل اینیلین، بنزالدیہائیڈ اور ٹھوس
 زنک کلورائیڈ کو اکٹھا گرم کر لیتے ہیں۔ حاصل کیو میلاکائیٹ
 سبز کو تب یسٹ پر آکسائیڈ اور ہائیڈروکلورک ٹرنش
 کے ساتھ تکسید کر لیتے ہیں (دیکھو صفحہ ۴۹۹)۔



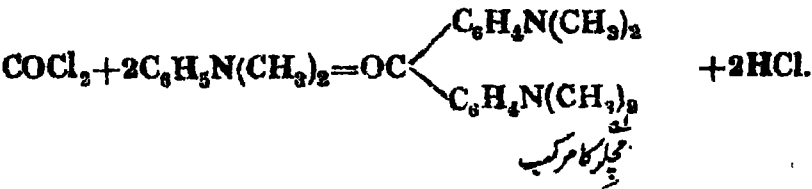
ہائیڈروکلورک ترشہ کی موجودگی میں، موخر الذکر، ہائیڈروکلورائیڈ میں تبدیل ہو جاتا ہے۔



ڈائی میتھل اینیلین، ٹیٹرا میتھل ڈائی اینیلینوزوفینون (Dimethyl-

aniline, tetramethyldiaminobenzophenone) کے تیار

کرنے میں بھی استعمال کیا جاتا ہے (جسے چٹکڑے کا مرکب کہتے ہیں) جو بہت سے رنگ اور مادوں کا بنیادی مادہ ہے، اور فاسفین کے ساتھ ڈائی میتھل اینیلین پر عمل کرنے سے حاصل کیا جاتا ہے، (دیکھو صفحہ ۵۸۶)۔



تیاری ۶۰

ناٹرو سوڈائی میتھل اینیلین (Nitrosodimethylaniline)۔

سوی خوشبودار امینز کی ایک خصوصیت جو انہیں اُن کے متناظر
دہنی مرکبات سے تمیز کرتی ہے، یہ ہے کہ وہ نائٹروس ٹرشنہ
کے ساتھ تعامل کرنے کے قابل ہوتی ہیں۔ یہاں ہائیڈروجن
کے بجائے ڈائی میتھل امینو گروہ کے لحاظ سے پیرا وضع
ہیں، نائٹرو سو گروہ داخل ہو جاتا ہے۔

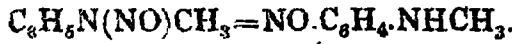
جو اشیاء اس طرح بنتی ہیں، وہ اساسیں ہوتی ہیں،
اور ٹرشنوں کے ساتھ ایسے نمک بنا دیتی ہیں، جو پانی
میں حل ہو کر زرد رنگ دیتے ہیں۔

نائٹرو سو اساسوں کے ہائیڈرو کلورائیڈز کی پانی میں
حل پذیری، ان میں اور دومی اساسوں کی نائٹرو امینز (Nitrosamines)
میں جو حل نہیں ہو سکتی ہیں، امتیاز کرتی ہے۔

نائٹرو سوڈائی میتھل اینیلین جلدی سے تکسید (Oxidise) ہو کر
نائٹرو ڈائی میتھل اینیلین بن جاتی ہے۔

یہ ایک دلچسپ امر واقعی ہے کہ جب انکو ہرلک ہائیڈرو کلورک
ٹرشنہ دومی اساسوں کی نائٹرو سو امینز پر عمل کرتا ہے تو ان میں سالمی
تغیر پیدا ہوتا ہے۔ اس سے نائٹرو سو گروہ مرکزہ میں پیرا وضع میں منتقل ہو جاتا

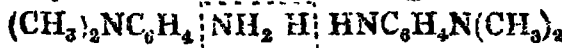
ہے (اور فشرلہ)



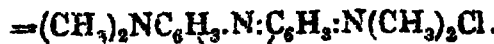
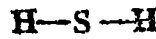
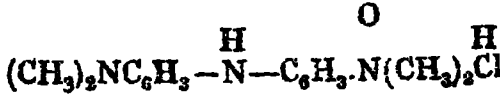
دونوں دومی اور سومی ایمینز کے پیرا نائٹرو سو مشققات کا وہی سوڈے کے ساتھ، نائٹرو سو فینول اور ایکٹل ایمین میں تحلیل ہو جاتے ہیں۔ میتھلین آسمانی رنگ کے بننے کی توجیہ حسب ذیل ہو سکتی ہے: نائٹرو سو ڈائی میتھل اینیلین پر امونیم سلفائیڈ کے عمل سے، نائٹرو سو گروہ ایک ایمینو گروہ میں تحلیل ہو جاتا ہے۔ پی۔

(p-aminodimethylaniline)

ایمینو ڈائی میتھل اینیلین کے دو سالے تب ترکیب پاتے ہیں، جن سے امونیا ساقط ہو جاتا ہے اور ایک ڈائی فینیل ایمین مشتق بن جاتا ہے،



ہائڈروجن سلفائیڈ کی گندک، تب فیک کلورائیڈ کے تکیدی اثر کے تحت، اس سالمہ میں داخل ہو جاتی ہے، جس سے ایک تھائیو ڈائی فینیل ایمین مشتق بن جاتا ہے،



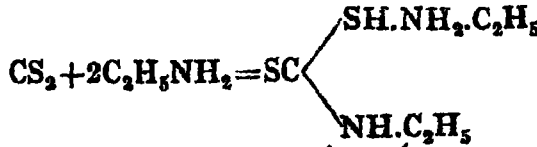
میتھلین آسمانی رنگ

تیاری ۶۱

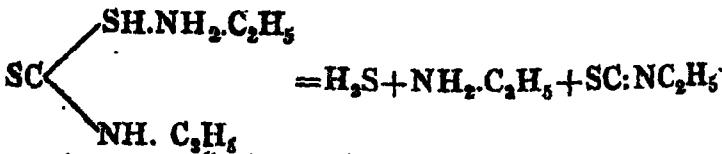
تھائیو کارب اینیلائیڈ، تھائیو کاربایمائیڈ، ٹرائی فینیل گوانائیڈین

(Thiocarbanilide, Thiocarbimide, Triphenylguanidine)

حالانکہ عطری امینو مرکبات کے ساتھ کاربن بائی سلفائیڈ تعامل کرتا ہے جس سے ایک تھائیو کارب اینیلائیڈ پیدا ہوتا ہے، لیکن ابتدائی ڈیہنی ایمینز کے ساتھ، تعامل ایک مختلف رویہ اختیار کرتا ہے اور تھائیو کاربایمائیڈس پیدا ہو جاتے ہیں



مگر ایک دھاتی نمک کے ساتھ، جو ہائیڈروجن سلفائیڈ کو خارج کر دیتا ہے، اس کے ساتھ برتاؤ کرنے سے یہ حال سڑوں کے تیل میں تبدیل کیا جاسکتا ہے۔



جو تعاملات اس تیاری کے ساتھ بطور ضمیمہ شامل کیے گئے ہیں ان میں فینیل سڑوں کے تیل سے فینیل کارب اینیلائیڈ کی پیدائش بیان کی گئی ہے۔ یہ یاد رکھنا چاہیے کہ فینیل کارب اینیلائیڈ تھائیو کارب اینیلائیڈ کی طرح، امونیا، ایمینز اور زیادہ

(دیکھو تعامل ۴، صفحہ ۲۹۶) - دوسرا نمک، جو پہلے نمک کو کاوی پوٹاش کے ساتھ ۱۳۰° تک گرم کرنے سے حاصل ہوتا ہے، بہت قایم ہے۔ اور فینولز کے ساتھ بلا واسطہ ترکیب نہیں پاتا ہے (شرائے اور شمٹ) - ڈائی ایزو بنزین کے اور مشتقات دو شکلوں میں موجود ہیں، جیسے کہ سائینائیڈ اور سلفائیڈ۔ اس فرق کی توجیہ دو طریق سے کی گئی ہے - ایک نظریہ کے لحاظ سے، تو دو پوٹاسیم مرکب، دو ایسی مختلف فضائی تشکیلوں سے تعبیر کیے گئے ہیں جو سائینٹرکونک اور میساکونک ترشہ (دیکھو صفحہ ۴۹۲) اور آکسائیڈز (Oximes) (دیکھو صفحہ ۵۶۳) کی فضائی تشکیل کے مشابہ ہیں، اور اصطلاحات 'سن (Syn) اور اینٹی (Anti) سے تینر کیے گئے ہیں (مینش)۔



پوٹاسیم کائینی بنزین ڈائی ایزوئیڈ



پوٹاسیم کائینی بنزین ڈائی ایزوئیڈ

دوسرا نظریہ، اس فرق کو ساختی ترتیب سے منسوب کرتا ہے، اور مرکبات، ڈائی ایزو، اور آئسو ڈائی ایزو مرکبات کہلاتے ہیں (بام برگر)۔



پوٹاسیم کائینی بنزین ڈائی ایزوئیڈ



پوٹاسیم کائینی بنزین آئسو ڈائی ایزوئیڈ

۱ "ز" جمع کی علامت ہے

۲ Schraube and Schmidt

۳ Bamberger

۴ Hantzsch

یہ بات اب عام طور پر تسلیم کر لی گئی ہے کہ زیادہ طاقتور ترشوں کے ڈائی ایزو نمک، جن کا صرف ایک ہی نمائندہ ہوتا ہے، نہایت اطمینان بخش طور پر ”ڈائی ایزو نیم“ یا بلوم سٹرینڈ ضابطہ سے تعبیر کیے جاتے ہیں۔ اور یہ نمک ڈائی ایزو نیم نمک کہلاتے ہیں۔

ان بہت سے تغیرات میں سے جو ڈائی ایزو نیم نمکوں کو لاحق ہوتے ہیں چند ایک کی مثالیں ان تعاملات کے سلسلہ میں بیان کی گئی ہیں جو تیاری متعلقہ کے بعد دیے گئے ہیں۔ اور نامیاتی کیمیا میں اہم ترین تغیرات میں سے ہیں۔ ان میں سے بعض تعاملات بہت بڑے پیمانہ پر تیاریاں ۶۳-۶۹ میں عمل میں لائے گئے ہیں۔ وہاں یہ دیکھا جائیگا کہ بطور ایک قاعدہ عام کے ڈائی ایزو نیم نمک کو علیحدہ کرنا غیر ضروری ہے۔ بلکہ یہ نئے محلول میں تیار کی جاتی ہے اور خاص متعال کے ساتھ تحلیل کی جاتی ہے۔

بجز چند استثناءؤں کے، ایسے تمام عطری مرکبات جن میں ایک مرکزی ایزو گروہ ہوتا ہے، ڈائی ایزو نمک (Diazotise) کیے جاسکتے ہیں۔ ساتھ ہی یہ بھی معلوم ہونا چاہیے کہ جس آسانی کے ساتھ یہ عمل وقوع میں لایا جاسکتا ہے اس میں بھی نمایاں فرق موجود ہیں۔

تیاری ۶۳

ٹولوئیڈین سے ٹولوئن (Toluene from Toluidine)

اکثر اوقات یہ مطلوب ہوتا ہے کہ اساس سے ہائیڈروکاربن حاصل کیا جائے۔ صرف ڈائی ایزو ڈائیزیشن (Diazotisation) کا عمل ہی اس مدعا کے لئے ایک واحد آسان طریقہ ہے۔ ڈائی ایزو ڈائیزم مرکب، الکحول کے ذریعہ تحول کیا جاسکتا ہے (تعالیٰ صفحہ ۲۹۴) یا جیسے کہ موجودہ مثال میں سوڈیم سٹینائیٹ کے ذریعہ کیا گیا ہے۔

ان سے کمتر بلا واسطہ طریقے یہ ہیں: ڈائی ایزو ڈائیزم مرکب کو (۱) ہائیڈریرین میں تبدیل کر لینا (صفحہ ۳۱۷) (۲) ترشہ میں تبدیل کر لینا اور چھوٹے کے ساتھ کشید کرنا (صفحہ ۳۶۶) (۳) لوہی مشتق میں تبدیل کر لینا اور سوڈیم ملغم کے ساتھ تحول کرنا یا آخر الامر (۴) فینول میں تبدیل کر لینا اور جست کے برادہ کے ساتھ کشید کرنا۔

تیاری ۶۴

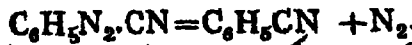
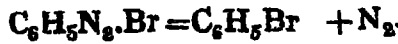
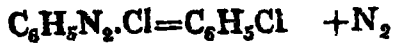
پی۔ کویسول (P. Cresol) — یہ تعالیٰ ایک دھنی
اولی ایمین پرنائٹرس ترشہ کے تعالیٰ کا مشابہ ہے۔ مگر تالیٰ کو گرم
کرنے کی ضرورت ہوتی ہے۔

تیاریاں ۶۵-۶۶

پی کلوروٹولوئین، پی بروٹولوئین

(p-Chlorotoluene, p-Bromotoluene)

ڈائی ایزونیم کلورائیڈز پر کیو برس کلورائیڈ، بروائیڈ اور سائیٹائیڈ کے عمل کا اکتشاف، سینڈ ایئر نے کیا تھا اور یہ عمل سینڈ ایئر کا تعامل کہلاتا ہے۔



ڈائی ایزونیم نکل کے کیو برس کلورائیڈ مرکبوں میں سے بعض علیحدہ کر کے تجزیہ کئے جاسکتے ہیں اور ضابطہ $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{Cl} \cdot \text{Cu}_2\text{Cl}_2$ کے مطابق ہیں (پینٹش)۔ موجودہ تیاری میں ایک قطبی بسی مرکب کا بن جانا صاف ظاہر ہوتا ہے۔ سینڈ ایئر کے تعامل کی ایک مختلف صورت یہ ہے کہ کیو برس نمک کے بجائے ترسیب شدہ مصاتی تانبا داخل کیا جائے (گیٹرمان)۔
 ”پوٹاسیم آئیوڈائیڈ نشاستہ کاغذ اس طرح تیار کیا جاتا ہے کہ تقطیری کاغذ کی دھجیاں، نشاستہ کی لٹی کے پتلے سے مخلوط ہیں، جس میں سٹوٹا سا پوٹاسیم آئیوڈائیڈ ملا یا گیا ہوتا ہے، ڈبو کر

لہ ”ز“ جس کی علامت ہے - ۵ Sandmeyer ۵ Hantzsch

۵ Gattermann

خشک کر لی جاتی ہیں۔
 جہاں ٹرشنہ درکار ہو، وہاں عام طور پر، پرمینگانیٹ کے
 محلول کے ذریعہ سے ایک بھلی زنجیر کی تکسید استعمال میں لائی جاتی
 ہے۔ اس طریق سے ایک لوہنجی مشتقات تو جلد تکسید ہو جاتے ہیں
 لیکن اگر دو لوہنجی جوہر یا دوسرے ٹرشنی کردہ موجود ہوں تو زیادہ
 تکسید کا سامنا ہوتا ہے۔ مثلاً ڈائی کلورو ٹولوئنیز (Dichloro-
 toluenes) پر، صرف آہستگی سے عمل ہوتا ہے،

تیاری ۶۷

آئیوڈوسوٹوئین (Iodosotoluene) — اس
 کردہ کے مرکبات میں سے، جن کی دی۔ مائیکس نے بڑی احتیاط سے
 تحقیقات کی تھی، سب سے زیادہ دلچسپ وہ مرکب ہے جو آئیوڈوسوئین
 (Iodosobenzene) اور آئیوڈوآکسی بنزین { جو آئیوڈوسو مرکب کی
 تکسید سے حاصل کی جاتی ہے } کے آمیزہ کو مطلوب سلور آکسائیڈ
 کے ساتھ ہلانے سے تیار کیا جاتا ہے۔ ڈائی فینیل آئیوڈو ڈیسم
 آکسائیڈ اس طرح سے پیدا ہوتا ہے، جو اساسی خواص میں
 امونیم ہائیڈریٹ کے مشابہ ہوتا ہے،



ہائیڈروآئیوڈک ٹرشنہ کے ساتھ یہ، آئیوڈائیڈ
 بنا دیتا ہے۔

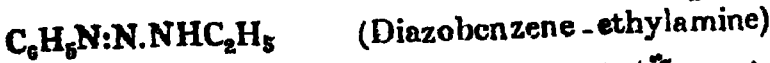
تیاری ۶۹

ڈائی ایزو امینو بنزین (Diazobenzene)

دونوں دہنی اور عطری سلسلوں کے ابتدائی اور ثانوی امینز پر، ڈائی ایزو امینو مرکبوں کے عمل سے بھی، ڈائی ایزو امینو مرکبات بن جاتے ہیں۔ ایسی صورت میں تیاری ہذا میں جو طریقہ دیا گیا ہے، اس کو تبدیل کرنا ضروری ہے۔ ڈائی ایزو امینو مرکب پہلے تیار کیا جاتا ہے۔ اور امین میں سوڈیم ایسیٹٹ ملا کر ہلایا جاتا ہے۔ سوڈیم، معدنی ترشہ کے ساتھ ترکیب پاتا ہے جس سے کمزور تر ایسیٹک ترشہ آزاد ہو جاتا ہے۔ جو، اس سبب سے، ڈائی ایزو امینو مرکب کی علیحدگی میں امداد کرتا ہے۔ ذیل کے ضابطوں والے مرکب اس طرح سے تیار کیے گئے ہیں:-



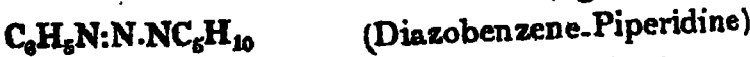
ڈائی ایزو بنزین۔ امینو ٹولونین



ڈائی ایزو بنزین۔ ایتھل امین



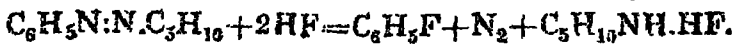
ڈائی ایزو بنزین۔ ڈائی میتھل امین



ڈائی ایزو بنزین۔ پائی پیرڈین

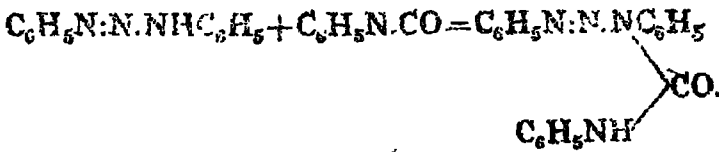
لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

موخر الذکر مرکب، مرکب ہائیڈروفلورک ٹرٹھ کے ذریعہ سے
فلورونیزین اور اس کے ہم جنوں کے تیار کرنے میں استعمال
کیا گیا ہے،



ڈائی ایزو ایمیونیزین (Diazoaminobenzene) کو ذیل کے تعامل لاحق
ہوتے ہیں :-

۱۔ ایمنو گروہ کی ہائیڈروجن کے بجائے ٹرٹھ اور الکل
اصلیہ داخل کیے جاسکتے ہیں۔ موخر الذکر مثال میں سوڈیم مرکب پر
ایک الکل ایڈوائڈ کے ساتھ برتاؤ کیا جاتا ہے۔
۲۔ فینل کاربائیڈ (Phenyl carbimide) ایک یوریا مشتق
بنا دیتا ہے،

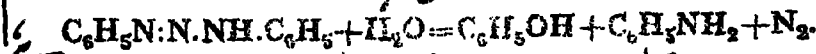


۳۔ طاقتور ہائیڈروکلورک ٹرٹھ کے ساتھ ڈائی ایزو نیٹیم
نمک اور ایمن میں تحلیل واقع ہو جاتی ہے،

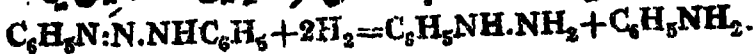


اگر ٹائٹرس ٹرٹھ ملایا جائے تو اساس کا دوسرا سالم بھی ڈائی ایزو نیٹیم
کلورائیڈ میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ کیونکہ کلورائیڈ کی موجودگی میں
کلورونیزین بن جاتی ہے۔

۴۔ پانی کے ساتھ اُبلانے سے، ڈائی ایزو ایمیونیزین
فینول اور اساس میں تحلیل ہو جاتی ہے،



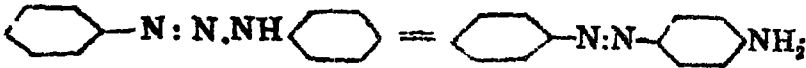
۵۔ تحلیل لاحق ہونے پر یہ فینل ہائیڈرو نیٹیم اور امینیلین میں تحلیل
ہو جاتی ہے،



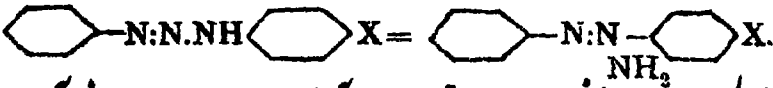
تیسری ۷۰

ایمینوایزوبنزیل (Aminoazobenzene)

ایمینوایزوبنزیل میں ڈائی ایزو ایمینو بنزیل کا تبدیل ہو جانا ہائیڈریزو بنزیل سے بنزیلین کے بن جانے کے مشابہ ہے (دیکھو صفحہ ۲۶۸)۔
ڈائی ایزو ہائیڈروجن، ایمینو گروہ کے لحاظ سے، پیرا وضع میں مرکزہ کے کاربن کو پکڑ لیتی ہے،



اگر پیرا وضع بیشتر ہی رُکی ہوئی ہو، تو ہائیڈروجن، ایمینو گروہ کے لحاظ سے، آرٹھو وضع اختیار کر لیتی ہے،



مگر قتال وہیں آسانی سے وقوع میں آتا ہے جہاں پیرا وضع آزاد ہو۔ جس طریقہ سے یہ تغیر وقوع میں لایا جاتا ہے، اس کی توضیح ابھی تک قابل اطمینان طور پر نہیں کی گئی ہے۔ اگرچہ اس امر واقع سے ہے کہ اینیلین ہائیڈروکلورائیڈ کے ساتھ گرم کرنے پر، پی۔ ڈائی ایزو ایمینو ٹولین

(p-diazoaminotoluene) پی ٹولین ایزو ایمینو بنزیل (p-toluene)

(azoaminobenzene) اور پی۔ ٹولائیڈین (p-toluidine)

دیتی ہے،



ایسا معلوم ہوتا ہے کہ گویا اساس ہذا کا ہائڈروکلورائڈ ہی اس تحلیل میں
مکمل اعلیٰ ہے اور یہ کہ تغیر ہذا بین سالمی (Inter-molecular) -
ہے نہ کہ در سالمی (Intra-molecular) - ایسینوایزومیزم
اینیلین زرد رنگ کے نام سے، ایک رنگ آور مادہ کے طور پر
استعمال کی گئی ہے۔ ان دونوں اس کا اعلیٰ صنعتی استعمال یہ ہے کہ وہ
ایک گہرے آسانی قسم کے رنگوں کی صنعت میں، جو انڈیولینسز
(Indulines) کہلاتے ہیں، کام میں لائی جاتی ہے۔ قلعی اور
ہائڈروکلورک ٹریش کے ساتھ تحویل لاحق ہونے پر یہ، اساس کے دو
سامیوں، اینیلین اور پی فینیلین ڈائی امین (p-phenylenediamine)
میں تحلیل ہو جاتی ہے۔ یہ ایک ایسا تعامل ہے جو اکثر ایزو مرکبات
کے لیے صادق آتا ہے (دیکھو صفحہ ۳۲۲)۔



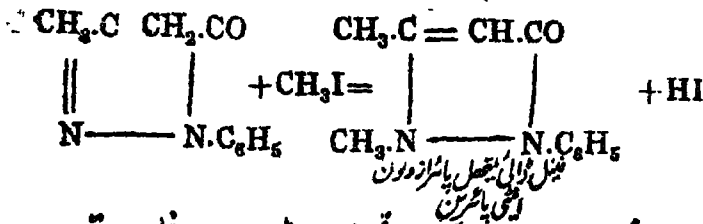
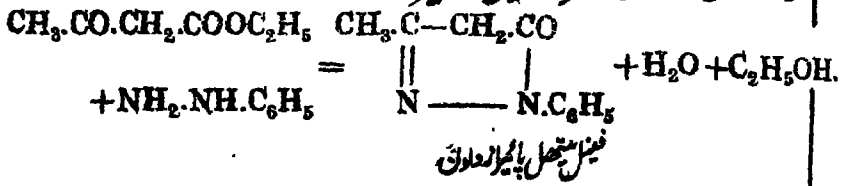
تیاری ۱۷

فینل ہائڈریزین، فینل میتھل پازولون

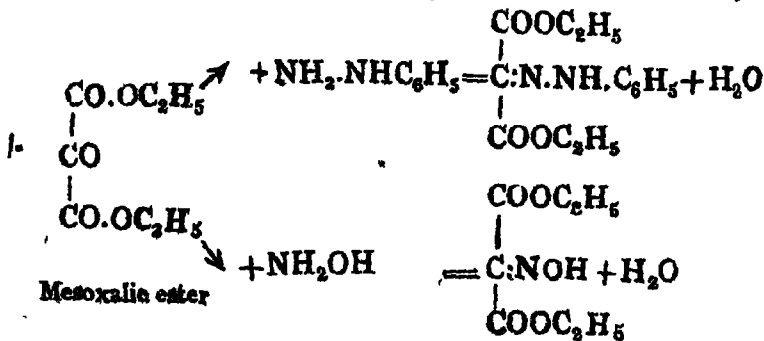
(Phenylhydrazine, Phenylmethylpyrazolone)

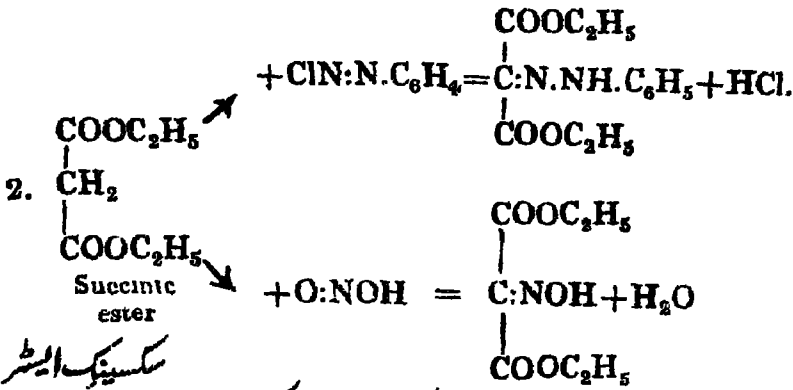
الڈیہائڈز اور کیٹونز کی پہچان کے لیے ایک متعامل کے
طور پر، فینل ہائڈریزین یا بعض حالات میں پی۔ برومویا پی نائٹرو
فینل ہائڈریزین (p-bromo-or. p-nitro-phenylhydrazine) کے
استعمال کی مثالیں صفحہ ۱۳۶ پر کے تعاملات میں دی گئی ہیں۔ اس
لے ”ز“ جمع کی علامت ہے۔

اہم ترین صنعتی استعمالوں میں سے ایک یہ ہے کہ یہ انٹی پائیرین (Antipyrine) کی تیاری میں استعمال کی جاتی ہے۔ اس مثال میں وہ حاصل جو ایٹھل ایسیٹو ایسیٹٹ پر فینیل ہائیڈرین کے عمل سے دستیاب ہوتا ہے، ایٹھل آئیوڈائیڈ کے ساتھ عمل کیا جاتا ہے۔ یہ دونوں تعامل حسب ذیل تعبیر کیے گئے ہیں:-

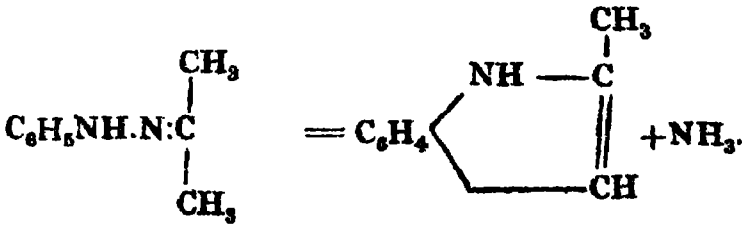


ان مختلف تالیفات کا جن میں فینیل ہائیڈرین داخل ہوتی ہے یہاں بیان نہیں کیا جاسکتا لیکن نصاب کی کتاب کا حوالہ دیا جاتا ہے۔ یہ یاد رکھنا چاہیے کہ کمیٹوں گروہ پر فینیل ہائیڈرین کا عمل اور اس میں تھلین گروہ پر موجود CO گروہوں کے امین داخل ہوتا ہے، ڈائی ایڈو بنیڈین نکلوں کا عمل، ان دو گروہوں پر ہائیڈرکسل امین اور ہائیڈرکس ترشہ کے عمل کے مشابہ ہیں جس کی مثالیں حسب ذیل ہیں:-





سکسینک ایسٹر
 فینل ہائیڈریزین، انڈول مشتقات کی تالیف میں استعمال
 کیا گیا ہے۔ زہک کلورائیڈ کے ساتھ گرم کرنے پر ایک میتھل گروہ
 والے الڈیہائیڈز اور کیٹونز کے ہائیڈریزوزنلہ تحلیل ہو جاتے ہیں۔
 جس سے امونیا سا قطر ہو کر انڈولز (Indoles) بن جاتے ہیں (ای فشر)۔



ایسٹرون فینل ہائیڈریزول

میتھل انڈول

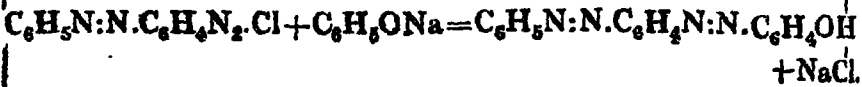
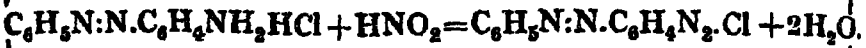
تیاری ۷۲

سلفانیلک (Sulphanilic) ترشہ

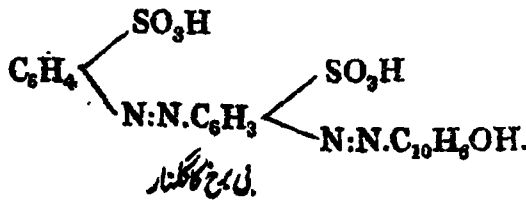
پہلی بات جو قابل لحاظ ہے یہ ہے کہ ڈائی میتھل اینیلین کے ساتھ ڈائی ایزو نیٹھ ٹھک کوئی ڈائی ایزو اینیلین مرکب نہیں بناتا ہے۔ بلکہ یہ فی الفور ایک ایزو مرکب پیدا کر دیتا ہے۔ - سومی امینیز (Secondary amines) اور بعض دومی امینیز (Tertiary amines)

مثلاً ڈائی فینل امین (Diphenylamine) اور فینولز (Phenols) کے ساتھ ہمیشہ یہی حال ہوتا ہے۔ یہ تعامل، تمام ایزو (Azo-) رنگ آور مادوں کی تیاری کا صنفی تعامل خیال کیا جاسکتا ہے۔ اس عمل میں کم از کم دو اشیاء درکار ہوتی ہیں۔ ایک طرف تو ایسا عطری مرکب ہونا چاہیئے جس کے مرکزہ میں ایک امینو (Amino) گروہ ہو۔ اور دوسری طرف ایک اساس یا فینول (Phenol) ہونا چاہیئے۔ اول الذکر شے ڈائی ایزو ڈائیز (Diazotise) ہو جاتی ہے اور دوسری شے کے ساتھ ترکیب کھاتی ہے یا جفت ہو جاتی ہے۔ - امینیز (Amines) کی مثال میں یہ جفت ہونا، ایک خفیف سے ترشی یا تعدیلی محلول میں واقع ہوتا ہے۔ اور فینولز کی مثال میں ایک قلعوی محلول میں (دیکھو تعامل ۶، صفحہ ۲۹۶)۔ تمام مثالوں میں ڈائی ایزو گروہ اس کاربن کے ساتھ جٹ جاتا ہے جو جفت شدہ مرکزہ میں کے امینو یا ایٹڈر اکسل گروہ کے لحاظ سے پیرا وضع میں ہوتا ہے۔ جب پیرا وضع پیشتر، ہی ماخوذ ہو چکی ہو تو آرٹھو وضع ایک کڑی کا کام دیتی ہے۔ - لیکن میٹا وضع میں کبھی کوئی جفت نہیں بنتا ہے۔ غیر موضہ مرکب کی بہ نسبت، اساس یا فینول کے سلفونک ترشہ کے مشتقات اکثر اوقات قابل ترجیح ہوتے ہیں۔ رنگ جو بنتے ہیں، گروہ SO_3H کی موجودگی کے باعث، اُن کی سیرت ترشی ہوتی

ہے۔ جس کی وجہ سے وہ حل پذیر سوڈیم نمک بنانے کے قابل ہوتے ہیں اور بہتر طور پر رنگریزی کے لیے موزوں ہوتے ہیں۔ ڈائی ایزو مرکب کو ایک ابتدائی ایمین کے ساتھ جفت کرنے سے جب ایک ایزو مرکب بن جاتا ہے، تو نیا حاصل ایک اور دفعہ ڈائی ایزو ٹائیز اور جفت ہونے کے قابل ہوتا ہے۔ اس طرح ایک ایسا ٹیٹرازو (Tetrazo) مرکب بن جاتا ہے جس میں دو ہر ڈائی ایزو گروہ -N:N- موجود ہوتا ہے۔ جب ڈائی ایزو ٹائیز کی جائے تو ایمینو ایزو بنبرین ٹائٹرس ٹرشد کے ساتھ ڈائی ایزو-ایزو بنبرین بنا دیتی ہے، جو ایک سادہ ڈائی ایزو مرکب کے اندر فینولز کے ساتھ تعامل کرتی ہے،



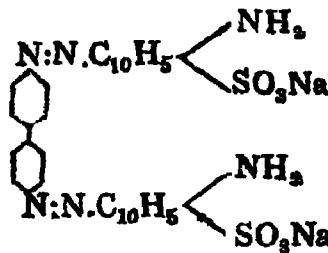
دو خاندان سلفیورک ٹرشد کے ساتھ اگر ایمینو ایزو بنبرین سلفونیٹ کی جائے، اور حاصل، دوبارہ، ڈائی ایزو ٹائیز کیا جائے اور بیٹا۔ نیفتھول (B-naphthol) کے ساتھ جفت کیا جائے تو بی بوج کا گلنا رنگ (Scarlet) بن جاتا ہے،



آخری ہیئت میں، اگر بیٹا نیفتھول (B-Naphthol) کے مختلف سلفونک ٹرشد استعمال میں لائے جائیں، تو سرخ رنگ کے مختلف

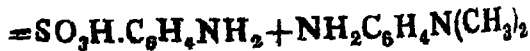
درجے حاصل ہوتے ہیں، جو کروسیٹنز (Croceins) کہلاتے ہیں۔
اس سے یہ معلوم ہوتا ہے کہ ایک اور ایزوگروہ کے داخل کر دینے سے
رنگ، نارنجی سے گہرا ہو کر، سرخ بن جاتا ہے۔
ٹیزازو (Tetrazo) مرکبات بنانے کا بھی ایک واحد طریقہ نہیں ہے۔
ڈائی ایمن کا ہر ایک ایمنوگروہ ڈائی ایزوٹائیز اور جفت کیا جاسکتا
ہے۔

بنزیڈین (Benzidine) اور اس کے مماثلات (Homologues)
کی جو اس طرح سے کام میں لائے گئے ہیں، سوئی کپڑا رنگنے والے
کے نزدیک ایک خاص قدر ہوتی ہے۔ کیونکہ رنگوں کے درجے
جو پیدا ہوتے ہیں، وہ صرف بہت جھیلے ہی نہیں ہوتے ہیں،
بلکہ متعدد رنگ اور مادوں کے برخلاف، یہ بالذات سرخ اور
ہوتے ہیں، یعنی ان میں یہ خاصیت ہوتی ہے کہ کسی قائم کنندہ
مصلحہ کی مدد کے بغیر، یہ سوئی کپڑے کو چمٹ جاتے ہیں۔
کانگو سرخ سرخ اور بینزوپورپورینز (Benzopurpurins)
نیمتھول اور نیمتھیل ایمن کے سلفونک ترضوں کے ساتھ بنزیڈین
اور اس کے مماثلات (Homologues) کے مرکبات ہیں۔ ذیل میں
کانگو سرخ کی ساخت درج کی جاتی ہے، جو ان مرکبات
میں سے سادہ ترین ہے، اور جو اپنے سوڈیم نمک کی
شکل میں استعمال کیا جاتا ہے:-



اس امر کی طرف توجہ مبذول کرانی چاہیے کہ ایزو نبرین اگرچہ ایک چمکیلے رنگ کی شے ہے تاہم یہ رنگ آور خواص نہیں رکھتی ہے یعنی یہ ایک رنگ آور شے نہیں ہے حالانکہ ایمینو ایزو نبرین اور میتھل نارنجی رنگ آور اشیاء ہیں۔ ان تینوں اشیاء میں ایزو گروہ (-N:N-) موجود ہوتا ہے جس کا نام وضع کرنے والے نے رنگ بردار رکھا ہے اور جو دو عطری مرکوزوں سے مستحضر ہوتا ہے۔ مگر ایمینو ایزو نبرین اور میتھل نارنجی رنگ کی مشال میں ان مرکوزوں میں سے ایک مرکزہ میں ایک اساسی گروہ NH_2 یا $N(CH_3)_2$ موجود ہوتا ہے۔ یہ بھی مشاہدہ کیا گیا ہوگا کہ فینول کے ساتھ ترکیب پانے کا نتیجہ بھی یہ ہوتا ہے کہ رنگ آور اشیاء پیدا ہوتی ہیں۔ پس ایسا معلوم ہوتا ہے کہ گویا ایک رنگ آور شے کے لیے کم از کم دو اشیاء لازمی ہیں، ایزو نبرین کی مانند کی ایک بنیادی یا ”مادری“ شے جو رنگ ساز مرکب کہلاتی ہے اور ایک ایمینو یا ہائیڈرکسل گروہ جو رنگ افزا کہلاتا ہے۔ یہی بات دوسرے رنگ آور مادوں میں بھی مشاہدہ کی جا چکی ہے (دیکھو انتباہ متعلقہ تیاری ۱۰۳ صفحہ ۵۸۵)۔

سٹینس کلورائیڈ اور ہائیڈروکلورک ترشہ کے ساتھ انہیں تحول لاحق ہونے پر بہت سے ایزو رنگ دوہری کڑی پرہٹ کر اساتس کے دو سالے بنا دیتے ہیں۔ میتھل نارنجی رنگ سے سلفا نیلاکس ترشہ اور ڈائی میتھل پی۔ فینیلین ڈائی امین (Dimethyl p-phenylene (diamine) بن جاتے ہیں،

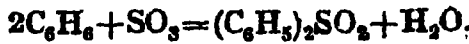


لے Witt لے ”ز“ جمع کی علامت ہے۔

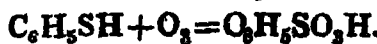
تیاری ۷۴

پوٹاشیم بنزین سلفونیٹ (Potassium Benzene Sulphonate)

عطری ہائیڈروکاربن پر سلفیورک ٹریشہ، وغیرہ کے عمل سے سلفونک ٹریشوں کا بن جانا عطری ہائیڈروکاربنز کی ایک مخصوص خاصیت ہے، اگرچہ چند ایک مثالوں میں یہ پایا گیا ہے کہ پیرافنز (Paraffins) بھی اس کے مشابہ طریقہ پر تعامل کرتے ہیں۔ اس عمل کا نام سلفونیشن (Sulphonation) ہے۔ مرکب سلفیورک ٹریشہ کے بجائے، دُعا نادر سلفیورک ٹریشہ یعنی ایسا ٹریشہ جس میں سلفر ٹرائی آکسائیڈ مختلف تناسب میں موجود ہوتا ہے (دیکھو تیاری ۱۰۹، صفحہ ۴۱۷) اور بعض اوقات کلوروسلفونک ٹریشہ ClSO_2OH استعمال کیے جاتے ہیں۔ مابعد الذکر دو مثالوں میں، بعض اوقات ایک ضمنی حاصل کے طور پر، سلفونیز بن جاتے ہیں،



تھائیوفینولز (Thiophenols) کی تکید سے بھی سلفونک ٹریشے حاصل ہوتے ہیں۔ یہ وہ تعامل ہے جو، ساتھ ہی، ان کی ساخت کو بھی ظاہر کرتا ہے،



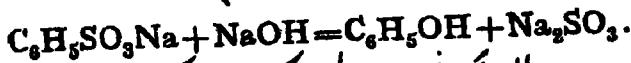
متعدد عطری سلفونک (Sulphonic) ٹریشے پانی میں بہت

حل پذیر ہوتے ہیں اور قلمی شکل میں شکل سے حاصل کیے جاسکتے ہیں۔ برخلاف اس کے، سوڈیم یا پوٹاشیم نمک عموماً بخوبی قلماً جاتے ہیں اور ان کے تیار کرنے کا معمولی طریقہ یہ ہے کہ سلفونیشن کے عین بعد سلفونک ٹریش، سوڈیم یا پوٹاشیم کلورائیڈ کے طاقتور محلول میں ڈال دیا جاتا ہے (گیٹرمان)۔

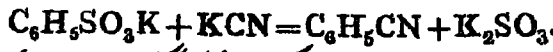
گرم کیے جانے پر سلفونک ٹریش ہائیڈروکاربن اور SO₂ میں تحلیل ہو جاتے ہیں۔ اس تعامل میں بڑی آسانی ہوتی ہے اگر یہ مرکب ہائیڈروکلورک ٹریش کے ساتھ ۱۵۰-۱۸۰° تک گرم کیا جاتا ہے۔ (جیکب سن) یا سلفونک ٹریش کو متوسط درجہ کے طاقتور سلفیورک ٹریش کے ساتھ آمیختہ کر کے اس میں پُر گرم بھاپ گزار دی جاتی ہے (آرم سٹراگٹ)۔

بعض اوقات یہ طریقہ ایسے ہائیڈروکاربنز کو علیحدہ کرنے میں استعمال کیا جاتا ہے جن میں سے ایک کی نسبت دوسرا زیادہ تر آسانی سے سلفونیٹ کیا جاسکتا ہے۔ نامتغیر ہائیڈرو کاربن سے سلفونک ٹریش جدا کر لیا جاتا ہے اور بعد ازاں سلفونک ٹریش سے یہ ہائیڈروکاربن دوبارہ پیدا کر لی جاتی ہے۔ سلفونک ٹریشوں کے نمکوں کو ذیل کے تعاملات لاحق ہوتے ہیں:-

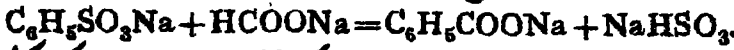
۱- کاوی قلیوں کے ساتھ گلانے سے، فینولز تیار کیے جاتے ہیں (دیکھو تیاریاں ۱۰۶ اور ۴۰۴)۔



۲- پوٹاشیم سائیڈائیٹ کے ساتھ کشید کرنے سے، نائٹرائلز (Nitriles) حاصل کیے جاتے ہیں۔



۳۔ سوڈیم فارمیٹ کے ساتھ گلانے سے 'سلفونک' گردہ کے بجائے کارباکسل داخل ہو جاتا ہے'



۴۔ 'سلفونک کلورائیڈ' کے عمل سے 'سلفونک کلورائیڈ' حاصل کیا جاتا ہے'



تیاری ۷۵

بنزین سلفونک کلورائیڈ (Benzene Sulphonic Chloride)

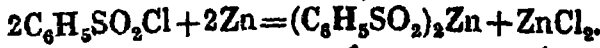
سلفونک کلورائیڈز اور کارباکسلک کلورائیڈز میں یہ اختلاف ہے کہ ماقبل الذکر پانی سے بہت آہستہ آہستہ تحلیل ہو جاتا ہے۔ تاہم وہ الکولز، فینولز اور امینز کے ساتھ کادی سوڈے کی موجودگی میں، مشابہ طریقہ کا تعامل کرتے ہیں۔

اولی، ثانوی اور ثلاثی امینز کے سلوک کی بناء پر ان تینوں جماعتوں کے مرکبات کو جدا کرنے کی تجویز ہوتی ہے۔ اولی امینز سلفونک کلورائیڈ کے ساتھ، عموماً ایسے مرکبات بنا دیتے ہیں، جو کادی سوڈے میں حل ہو جاتے ہیں۔ ثانوی امینز کے مشتقات غیر حل پذیر ہوتے ہیں، حالانکہ ثلاثی امینز سلفونک

لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

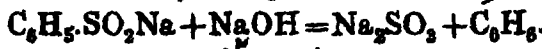
کلورائیڈ کے ساتھ تعامل ہی نہیں کرتے ہیں (ہنسیبرگ)۔ یہ طریقہ ہمیشہ استعمال میں لایا نہیں جاسکتا ہے۔

جست کے برادرہ اور پانی کے ساتھ سلفونک کلورائیڈ کو تحول کرنے سے، سلفینک ٹریشہ کا جستی نمک بن جاتا ہے،

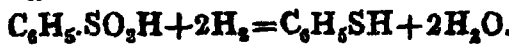


جستی نمک سے یہ ٹریشہ اس طرح جدا کیا جاتا ہے کہ سوڈیم کاربونیٹ کے ساتھ ابالا جاتا ہے، زہک کاربونیٹ سے تقطیر کیا جاتا ہے، اور حل پذیر سوڈیم نمک، سلفیورک ٹریشہ کے ساتھ جو سلفینک ٹریشہ کی ترسیب کر دیتا ہے تحلیل کیا جاتا ہے۔

سلفینک ٹریشے غیر قائم مرکب ہوتے ہیں۔ وہ جلدی سے تکسید ہو کر سلفونک ٹریشے بن جاتے ہیں۔ قلیوں کے ساتھ گلانے سے وہ ایڈروکاربن اور قلعوی سلفائیٹ میں تبدیل ہو جاتے ہیں،



تحول ہونے سے وہ تھائیوفینولز بنا دیتے ہیں،



تیاری ۷۶

فینول (Phenol)۔ فینولز تیار کرنے کا ایک

عام طریقہ یہ ہے کہ کاوی سوڈے یا پوٹاش کے ساتھ سلفونک ٹریشہ کا قلعوی نمک گلا لیا جاتا ہے (دیکھو تیاری ۱۰۶، صفحہ ۴۴)۔ ساخت میں فینولز، کوہنی سلسلہ کے خلائی الکولز کے مطابق ہیں۔

لیکن فرق یہ ہے کہ اس میں زیادہ تر منفی سیرت پائی جاتی ہے۔
 فینولز کا وہی قلیوں میں حل ہو جاتے ہیں۔ جس سے قلوئی فینیلنس
 بن جاتے ہیں۔ مگر کاربن ڈائی آکسائیڈ ان کو تحلیل کر دیتا ہے۔
 اس طرح ایک فینول ایک ترشہ سے الگ کیا جاسکتا ہے۔
 کا دی سوڈے میں کا محلول کاربن ڈائی آکسائیڈ کے ساتھ سیر
 کر دیا جاتا ہے۔ اور تب فینول یا تو ایتھر کے ساتھ تغلیص
 کر لیا جاتا ہے یا بذریعہ تقطیر علیحدہ کر لیا جاتا ہے۔ مرکزے میں
 نائٹرو گروہوں کو داخل کرنے سے فینولز، طاقتور ترشوں میں
 بدل جاتے ہیں (دیکھو تیاریاں ۷۹ اور ۸۰)۔

فینولز کو جو مختلف تعاملات لاحق ہوتے ہیں، ان کی
 مثالیں ۷۹، ۸۰، ۸۱ تیاریوں میں دی گئی ہیں۔

صنعتی فینول کو حاصل کرنے کا طریقہ یہ ہے کہ کچھ
 نیفتھالین قلمہ جانے کے بعد، تارکول کے مقطر کے ”وسطی تیل“
 کو کا دی سوڈے کے ساتھ ہلا لیتے ہیں۔ فینول، قلی میں حل
 ہو جاتا ہے۔ تب غیر حل پذیر تیلوں سے اس کو جدا کر لیتے ہیں۔
 اس کے بعد قلوئی مائع کو ترشا کر فینول جدا کر لیتے ہیں۔ پھر
 کشید کر کے بالآخر اس کو منجمد کرنے سے یہ خالص ہو جاتا ہے۔

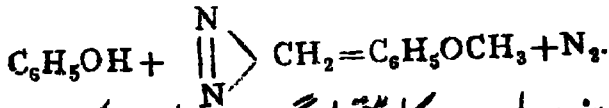
تیاری ۷۷

اینی سول (Anisole) — فینول (Phenol) سے اینی سول

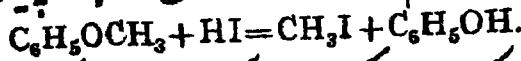
لے ”ز“ جمع کی علامت ہے لے ”س“ جمع کی علامت ہے۔ Phenates

کی تیاری ولیم سون کے طریقہ سے ایٹھرز کی تالیف کے مشابہ ہے (دیکھو صفحہ ۴۳۶) مگر فینول کے ایٹھرز، سلفینوک ٹریشہ کی موجودگی میں فینول پر الکول کے عمل سے حاصل نہیں کیے جاسکتے۔ تاہم یہ تعامل نیفتھولونہ کی مثال میں عمل میں لایا جاسکتا ہے (دیکھو صفحہ ۵۸۹)۔

الکل ہیلائڈ اور الکل سلفیٹ کے استعمال کے ساتھ، ہائیڈروجن کے بجائے میتھل داخل کرنے کا ایک اور طریقہ یہ ہے کہ فینول پر ڈائی ایزو میتھین کا عمل کیا جائے:



اپنی سول میں کامیٹھل گروہ پھاڑا جاسکتا ہے، اور HCl یا HI کے ساتھ گرم کرنے سے فینول دوبارہ پیدا کیا جاسکتا ہے:



موا الذکر تعامل ایک ایسے کھٹی طریقہ کی بنیاد بنایا گیا ہے، جس سے کسی مرکب کے میتھاکسل گروہوں (OCH₃) کی تعداد تخمین کی جاسکتی ہے۔ (سائزل، دیکھو صفحہ ۴۰۶)۔

تیاری ۷۸

ہیکسا ہائیڈرو فینول
(Hexahydrophenol)
سبائیئر اور سینڈیرنز کا نامیاتی مرکبات کی تحویل کا طریقہ بہت

عام طور پر استعمال ہو سکتا ہے۔ اس طریق میں ناسیاتی مرکب کا بخار ہائیڈروجن کے ساتھ آمیختہ کر کے باریک کی ہوئی دھاتوں پر سے، خاص کر کے نیکل پر سے، گزارا جاتا ہے، جیسے کہ مثال متعلقہ میں کیا گیا ہے۔ الیہائیڈز اور کیٹونز، الکوہلز میں تحلیل ہو جاتے ہیں، اولیفنز پیرافنز میں، اور عطری سلسلہ میں، ہائیڈروجن مرکزہ میں لے لی جاتی ہے اور ہائیڈروسائیڈک مرکب پیدا ہو جاتے ہیں۔ ہائیڈروکاربنز، سائی کلو پیرافنز بنا دیتے ہیں۔ فینولز، سائی کلک (Cyclic) الکوہلز بناتے ہیں۔ اساس، سائی کلک ایئرینز بناتے ہیں، وغیرہ، وغیرہ۔

تیاری ۷۹

۱۹۔ اور پی۔ نائٹرو فینول (o-and p-Nitrophenol)

— بنزین پر جو عمل ہوتا ہے اس کی بنسبت، فینول پر نائٹریک ترشہ کا عمل بہت زیادہ طاقتور ہے۔ بدین وجہ مانوشقتات حاصل کرنے کے لیے، ترشہ کو ہلکا بنا پڑتا ہے۔

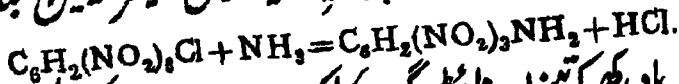
نائٹرو گروہ کے ادخال سے فینول طاقتور ترشہ ہو جاتا ہے۔ جس کا نتیجہ یہ ہوتا ہے کہ فینولز کے برخلاف، نائٹرو فینولز قلعوی کاربونیٹس کے ساتھ قائم نمک بناتے ہیں۔ یہ یاد رکھنا چاہیے کہ نائٹرو گروہ OH گروہ کے لحاظ سے، آرتھو اور پیرا

۱۹۔ ”ز“، جمع کی علامت ہے لکھ ”س“ جمع کی علامت ہے۔

وضع میں داخل ہوتا ہے، مگر بیٹا وضع میں نہیں داخل ہوتا ہے۔
بموجب اس عام قاعدے کے جو صفحہ ۵۰۹ پر سمجھایا گیا ہے۔
علامہ بریں، پیرا مرکب کی بہ نسبت آرتھو مرکب زیادہ طیران پذیر
ہوتا ہے۔ ۱-۵- (O-) اور پی۔ ہائیڈرواکسی بنزالڈیہائیڈ
(o-and p-hydroxybenzaldehyde) سے مقابلہ کرو (تیاری ۸۳،
صفحہ ۳۴۴)۔

تیاری ۸۰

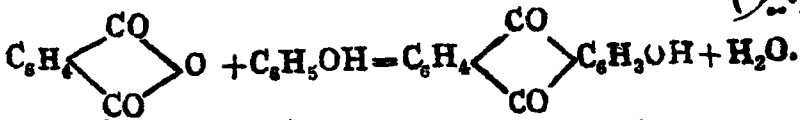
پیکریک (Picric) ترشہ — تین نائٹرو گروہوں کی
موجودگی، فینول کو طاقور ترشہ میں تبدیل کر دیتی ہے۔ پیکریل (Picryl)
کلورائیڈ جو اس ترشہ پر PCl_5 کے عمل سے بنتا ہے، مثل ایک
ترشہ کلورائیڈ کے برتاؤ کرتا ہے، پانی اور قلیوں سے تحلیل ہوتا
ہے اور امونیا کے ساتھ پیکریل یا ٹرائی نائٹرو بناتا ہے۔



یاد رکھو کہ تینوں نائٹرو گروہ، ایک دوسرے کے لحاظ سے
بیٹا وضعوں میں داخل ہوتے ہیں۔ مگر ہائیڈروکسل گروہ کے
لحاظ سے آرتھو یا پیرا وضعوں میں داخل ہوتے ہیں۔

تیاریاں ۸۱-۸۲

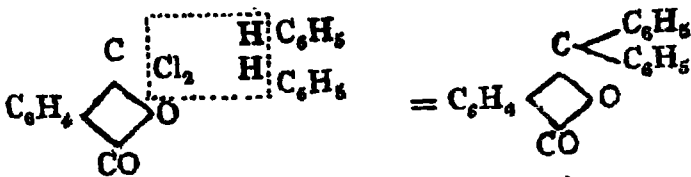
فینول تھیلین (Phenolphthalein) - فینول پھتھلیک
 اینہائیڈرائیڈ کا عمل دو طریق میں واقع ہوتا ہے۔ جب اس
 شے کے مساوی سالے، مرکب سلفیورک ٹرٹھ کی موجودگی میں
 تعامل کرتے ہیں، تو ہائیڈرآکسی اینٹرکوائینون بن جاتا ہے
 (بیڑ)



اس کے مشابہ عمل سے ایلزارین کی تالیف کی گئی تھی،
 تاکہ اس کی ساخت تحقیق کی جائے (دیکھو انتباہات متعلقہ تیاری
 ۱۱۰ صفحہ ۵۹)۔

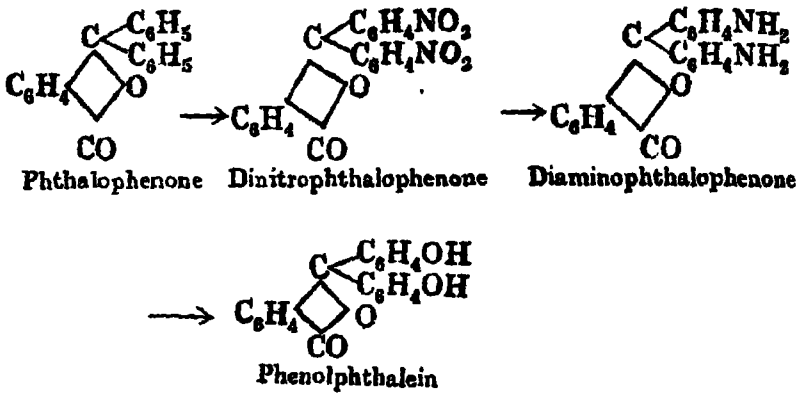
جب فینول کے دو سالے اور تھیلیک اینہائیڈرائیڈ
 کا ایک سالمہ مرکب سلفیورک ٹرٹھ کے ساتھ گرم کیے جاتے ہیں
 تب فینول تھیلین بن جاتا ہے (بیڑ)۔ اس کی ساخت فریڈل
 اور کرافٹس کے تعامل کے ذریعہ سے، تھیل کلورائیڈ اور نبرین
 سے اسے تالیف کر کے دریافت کی گئی ہے (دیکھو انتباہات
 متعلقہ تیاری ۱۰۰ صفحہ ۵۷)۔ (AlCl₃) کی موجودگی میں تھیل (Phthalyl)

کلورائیڈ اور نبرین سے، تھیلوفینون (Phthalophenone) حاصل ہوتا ہے

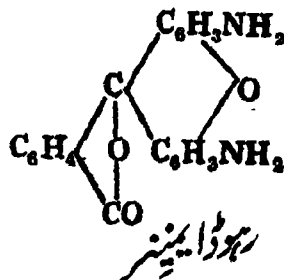


تھیلوفینون

تھیلو فینون تب کے بعد دیگرے، ڈائی نائٹرو اور ڈائی امینو میں، اور آخر الامر نائٹریس ٹرٹھے سے عمل سے، ڈائی ہائیڈر آکسی تھیلو فینون یا فینول تھیلیٹن میں تبدیل کیا جاتا ہے



رہوڈامینز (Rhodamines) [گلابی سرخ رنگ] رنگ آور
 آدوں کا ایک اہم گروہ، تھیلک اینہائیڈرائڈ اور ایم۔
 ایمنوفینول (m-Aminophenol) اور اس کے مشتقات
 سے حاصل کیا جاتا ہے۔ ان کی ساخت فلورسین (Fluorescein)
 کی ساخت کے مشابہ ہے۔ ان مرکبات میں سے
 سادہ ترین مرکب ذیل کے ضابطہ سے تعبیر کیا جاتا
 ہے :-

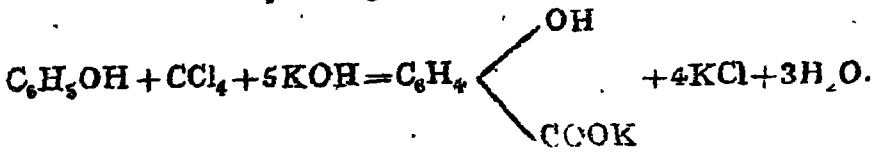


تیاری ۸۳

نبیلی سل الٹ یھائیڈ پی۔ ہائیڈر آکسی بنزالڈیہائیڈ —

(Salicylaldehyde, p-hydroxybenzaldehyde)

فینولز سے ہائیڈر آکسی الڈیہائیڈز کے تیار کرنے کا طریقہ کا تعامل "مولو ہائیڈرک اور پالی ہائیڈرک فینولز کی ایک بڑی تعداد کے لیے استعمال ہو سکتا ہے۔ بعض اوقات دو الڈیہائیڈز گروہوں سے H کے دو جوہروں کا ابدال وقوع میں آتا ہے جیسے کہ ریزار سینول (Resorcinol) کی مثال میں ہوتا ہے۔ اس کا ایک مشابہ تعامل کاوی پوٹاش اور کاربن ٹیٹرا کلورائیڈ کا فینول پر تعامل ہے جس سے بیشتر پی۔ ہائیڈر آکسی بنزوئک (P-hydroxybenzoic) ترشہ حاصل ہوتا ہے۔



تیاری ۸۴

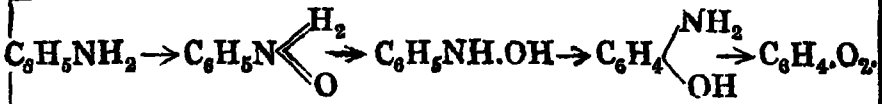
سلی سلک (Salicylic) ترشہ — اس تعامل کا

لہ "ز" جمع کی علامت ہے۔ Reimer

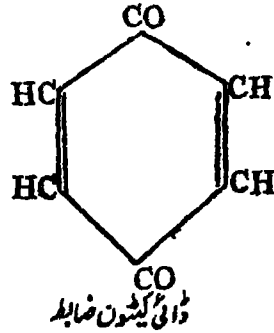
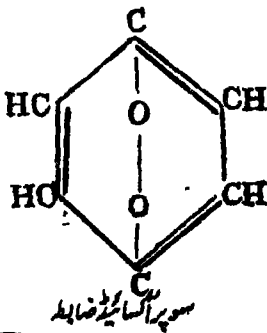
اکتشاف کو دلچسپی نے کیا تھا اور یہ ”کوہلیجے کی تالیف“ کہلاتا ہے۔
 یہ دیکھا گیا ہوگا کہ یہ دو درجوں میں واقع ہوتا ہے۔ پہلے سوڈیم
 فینیل کاربونیٹ بنتا ہے جس کو بعد ازاں درمیانی تغیر لاحق ہو کر
 سوڈیم سیلیسیلیٹ (Salicylate) پیدا ہو جاتا ہے (شمیت)۔ صناعی عمل
 گلن دانوں میں کیا جاتا ہے جن کے اندر کاربن ڈائی آکسائیڈ
 دباؤ کے تحت ۱۲۰ — ۱۳۰ پر سوڈیم فینیلٹ میں سے گزاری جاتی
 ہے۔ یہ ایک عجیب امر واقع ہے کہ پوٹاشیم فینیلٹ کے استعمال
 سے خاص کر کے ایک بلند تپش (۲۲۰) پر پوٹاشیم کا محض
 پی۔ ایٹڈر آکسی بنزوئیٹ (p-hydroxybenzoate) ہی حاصل
 ہوتا ہے۔
 مذکورہ بالا تعامل دوسرے فینولز کی حالت میں بھی عمل
 میں لایا جاسکتا ہے۔

تیاری ۸۵

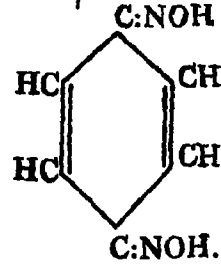
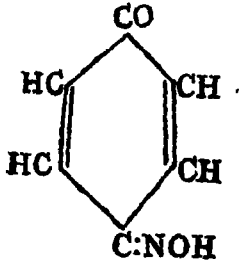
کوئینون اور کوئینول (Quinone and Quinol)
 — ابتدا میں تو کوئینون، کوئینک، ترشہ، اور ترشہ جو سنکونا کی جھال
 میں کوئینین کا رفیق ہوتا ہے، کی تکسید سے حاصل کی گئی
 تھی۔ مگر اب یہ اینیلین سے تیار کی جاتی ہے۔ یہ معلوم
 ہوتا ہے کہ تکسید کے عمل سے کوئینون بن جانے کے دوران
 میں اینیلین، ذیل کے درمیانی مدارج میں سے گزرتی ہے



اینیلین پہلے تو تکسید ہو کر فینل امونیم آکسائیڈ بنتی ہے، جو فینل ہائیڈراکسل ایمن میں تبدیل ہو جاتی ہے۔ مؤخر الذکر کو بھی بین السامی تغیر لاحق ہوتا ہے جس سے یہ پی۔ پی۔ ایمنوفینول (*p*-aminophenol) میں بدل جاتا ہے۔ جو آخر الامر تکسید ہو کر کوئینون بن جاتا ہے (بام برگرٹھ)۔ اینیلین کے پیرامشتقات کی تکسید سے بھی کوئینون حاصل کی جاسکتی ہے، مثلاً پی۔ فینیلین ڈائی ایمن (*p*-phenylenediamine) سے، سلفانیلک مرثرہ سے، پی۔ ایمنوفینول (*p*-aminophenol) وغیرہ سے۔ دوسرے ایمنو مرکبات اور فینولز سے متناظر کوئینونز حاصل ہوتے ہیں۔ اور یہ ایک ایمنو گروہ یا فینول سے بھی تیار کی جاسکتی ہے، بشرطیکہ ایک الکل گروہ پیرا وضع میں مقیم ہو (جیسے کہ میسی ڈین (Mesidine) کی مثال میں ہے) جو ایک میتھل گروہ کھو دیتا ہے اور ایم۔ زائی لوکوئینون (*m*-xyloquinone) بنا دیتا ہے۔ کوئینون بعض اوقات تو ایک سوپر آکسائیڈ خیال کی جاتی ہے (گرا بیٹھ) اور بعض اوقات یہ ایک پیراڈائی کیٹون خیال کی جاتی ہے (فٹگٹ)۔

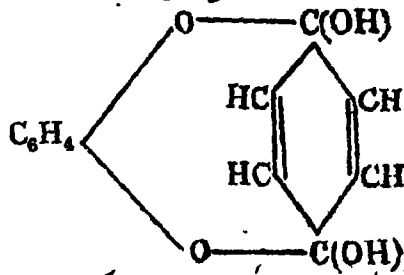


پہلے خیال کی تائید میں یہ امور ہیں کہ کوئینون، ایک پر آکسائیڈ کے مانند طاقتور آکسیڈائزنگ (یعنی تھکسیدی) عمل کرتی ہے اور یہ کہ تحول سے، یہ ایک کلائی کول نہیں دیتی، بلکہ ایک ڈائی ہائیڈر آکسی بنزین دیتی ہے۔ مزید بریں PCl_5 کے ساتھ، ایک ٹیٹرا کلورو مشتق کے بجائے، ایک ڈائی کلورو بنزین بنتی ہے۔ کیٹونی ساخت کی تائید میں یہ بات ہے کہ ایک مونو اور ڈائی آکسائیڈ بن جاتے ہیں (گولڈ شمٹ)۔



فینل ہائیڈرے زونز نہیں بنتے ہیں، کیونکہ فینل ہائیڈرینز ایک تحولی متعامل کے طور پر عمل کرتی ہے اور کوئینول پیدا کر دیتی ہے۔

کوئن ہائیڈرون (Quinhydrone) یعنی اس درمیانی حاصل کی ساخت جو کوئینون کی تحول سے یا کوئینول کی تھکسید سے بنتا ہے، اس ضابطہ سے تعبیر کی گئی ہے



ڈائی متھل کوئینون کے بنانے کے متعلق دیکھو صفحہ ۴۶۴۔

Goldschmidt نے "ز" جمع کی علامت ہے۔

تیاری ۸۶

بنزائل کلورائیڈ (Benzyl chloride)
اُبلتی ہوئی ٹولوین پر کلورین کا عمل اُس عمل سے بالکل جداگانہ ہوتا ہے جو سردی میں یا ایک ”لوئجن بردار“ کی موجودگی میں واقع ہوتا ہے (دیکھو صفحات ۴۶۶-۵۰۵)۔

موجودہ مثال میں ابدال بغلی زنجیرہ میں واقع ہوتا ہے۔ مگر یہ ایک عجیب امر واقع ہے کہ وہ کلورین جو اُبلتی ہوئی ٹولوین کی موجودگی میں برق پاشیدگی سے پیدا ہوتی ہے، بشیر مرکزہ میں ہی داخل ہوتی ہے۔
دیر تک عمل کرنے سے بغلی زنجیرہ کے تمام تینوں ہائیڈروجن جوہروں کا معوضہ کیا جاسکتا ہے، اور ذیل کے مرکبات حاصل کیے جاسکتے ہیں:-

$C_6H_5CH_2Cl$ (Benzyl chloride) بنزائل کلورائیڈ

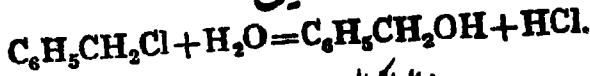
$C_6H_5CHCl_2$ (Benzal chloride) بنزال کلورائیڈ

$C_6H_5CCl_3$ (Benzotrichloride) بنزوترائی کلورائیڈ

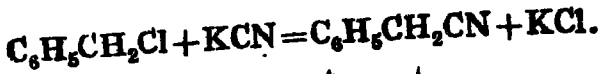
وہ ہائیڈروکاربنز جن کے بغلی زنجیرہ میں لوئجن موجود ہوتا ہے، ان ہائیڈروکاربنز سے جن کے مرکزہ میں لوئجن ہوتا ہے، اگرچہ ہمیشہ تو نہیں، مگر عموماً اس طرح تمیز کیے جاتے ہیں کہ آنکھوں پر اور ناک کی لعابی جھلی پر ان کا عمل، خراش اور

لے ”ز“ جمع کی علامت ہے۔

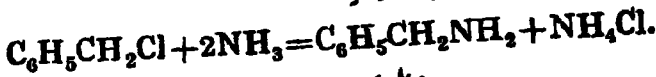
ہوتا ہے۔ علاوہ بریں، بنیلی زنجبیرہ کا لوہجن، بہت ہی جلد معوضہ یا علحدہ کیا جاسکتا ہے، بہ نسبت اس حالت کے جب کہ یہ، مرکزہ میں موجود ہوتا ہے۔ اس لحاظ سے، تذکرہ بالا مرکبات، دھنی سلسلہ کے رکنوں {الکل اور الکلیں ہیلائڈز} کے مشابہ ہیں۔ بنزل کلورائیڈ کو پانی، امونیا، اور پوٹاشیم سائیٹائیڈ، تحلیل کر دیتے ہیں، جس سے بنزل الکول، بنزل سائیٹائیڈ اور بنزل ایسین بن جاتے ہیں،



بنزل الکول

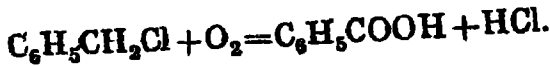


بنزل سائیٹائیڈ

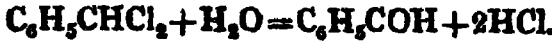


بنزل ایسین

نیز، ٹولوین کی بہ نسبت، بہت زیادہ آسانی سے تکسید ہو کر بنز وٹک ترشہ بنا دیتا ہے،



بنزل کلورائیڈ اور بنز وٹرائی کلورائیڈ، پانی سے بھی تحلیل ہو جاتے ہیں، ماقبل الذکر کیلیم کاربونیٹ کی موجودگی میں اور مونر الذکر ایک بلند پش پر، اس تحلیل سے، ایک صورت میں تو، بنز الڈیہائیڈ حاصل ہوتا ہے، اور دوسری صورت میں، بنز وٹک ترشہ،



بنزالڈیہائیڈ



بنزولک ٹریشہ

تیاری ۸۷

بنزل الکوہل (Benzylalcohol) بنزالڈیہائیڈ

پر کاوی پوٹاش کے عمل سے بھی حاصل کیا جاسکتا ہے (دیکھو تعامل ۴، صفحہ ۳۶۰)۔ یہ تعامل، ایسے دوری مرکبات کی مخصوص خاصیت ہے جن کے مرکزہ میں ایک الڈیہائیڈ گروہ موجود ہوتا ہے، اگرچہ بعض اعلیٰ ذہنی الڈیہائیڈز بھی اس کے مشابہ سلوک کرتے ہیں (کانیزارو)۔



پوٹاشیم بنزوئیٹ بنزل الکوہل ایک ذہنی الکوہل کے خواص رکھتا ہے اور کسی فینول کے خواص نہیں رکھتا ہے۔ تکسید سے یہ بنزالڈیہائیڈ اور بنزولک ٹریشہ دیتا ہے اور ٹریشوں یا ٹریشی

لے "ز" جمع کی علامت ہے۔

لے Cannizzaro

کلورائیڈ کے ساتھ ' یہ بنزیل ایسٹرز بنا دیتا ہے،

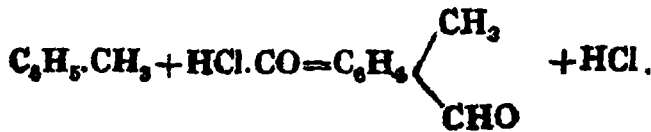


بنزیل بنزوئیٹ

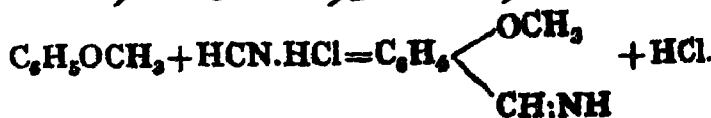
تیاری ۸۸

بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde) — عطری

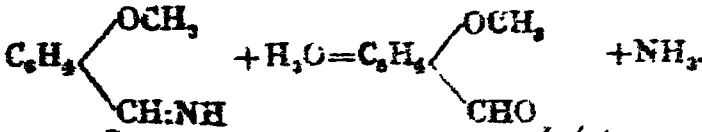
سلسلہ کے الڈیہائیڈز، کروٹیم کسی کلورائیڈ کے ساتھ ایک میتھل
لفعلی زنجیرہ کی تشکیل سے بھی حاصل کیے جاسکتے ہیں۔ کاربن
بائی سلفائیڈ میں حل کی ہوئی ٹولونین میں CrO_2Cl_2 ملانے سے
جو ٹھوس بھورا حاصل، $C_6H_5CH_2(CrO_2Cl_2)_2$ بنتا ہے، وہ پانی
سے تحلیل ہو جاتا ہے اور بنزالڈیہائیڈ جدا ہو جاتا ہے (ایٹارڈ)۔
عطری الڈیہائیڈز کے تیار کرنے کے اور طریقے یہ ہیں (۱) فریڈل
اور کرافٹس کا تعامل جس میں کاربن مان آکسائیڈ اور ہائیڈروجن
کلورائیڈ کا آمیزہ، ایلومینیم کلورائیڈ اور تھوڑے سے کمبو پرس کلورائیڈ
کی موجودگی میں اس ہائیڈروکاربن میں گھرا جاتا ہے،



(۲) نیز $AlCl_3$ کی موجودگی میں، ہائیڈروجن سائیٹانائیڈ
اور ہائیڈروجن کلورائیڈ کے آمیزہ کو فینول ایٹھریس گزارنے سے بھی،

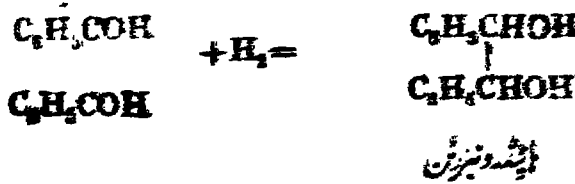


حاصل، تب اینڈوکلورک ترشہ کے ساتھ آب پاشیدہ کیا جاتا ہے (گیرمال)۔



(۳) گرگنارڈ کا تعامل بھی عطری الڈیہائیڈز کے تیار کرنے میں استعمال کیا جاسکتا ہے (صفحہ ۵۰۶)۔ بہت سے تعامل جو بنز الڈیہائیڈز کو لاحق ہوتے ہیں، وہ اس تیاری میں اور مابعد کی بعض تیاریوں میں بیان کیے گئے ہیں (دیکھو تیاریاں ۹۳-۹۷)۔

تحویل لاحق ہونے پر، بنز الڈیہائیڈز سے، بنز الکوہل (Benzylalcohol) کے علاوہ، ایک بے کون (Pinacone) جو ہائینڈروبنزین (Hydrobenzoin) کہلاتا ہے حاصل ہوتا ہے،



تیاری ۸۹

ایٹھا۔ اور میٹا۔ بنز الڈیہائیڈز (α and β-Benzaldehydes)

لے Cattsman کے Ciguacal سے "ز" جسکی علامت ہے۔

دو متشابہ ترکیب بنزالڈاکسائیمز (Benzaldoximes) کی موجودگی سب سے پہلے ۱۸۸۹ء میں بیکمان نے مشاہدہ کی تھی۔ ان کے باہمی تعلق کی توضیح اُس نے ان کی ساخت کے تفاوت سے کی۔



ایلفا۔ بنزالڈاکسائیمز

بیٹا۔ بنزالڈاکسائیمز

سال مابعد میں ہانتسچ اور ورنر نے اپنا نظریہ خائع کیا۔ جس سے الڈیہائیڈز اور کیٹونز دونوں کے متشابہ ترکیب اکسائیمز کی ایک بڑی تعداد کی قابل اطمینان توضیح ہو گئی ہے۔ یہ مرکبات بلحاظ ساخت، متشابہ ترکیب نہ تھے۔ بلکہ طبیعی طریق پر متشابہ ترکیب تھے۔ کیونکہ ان کا باہمی تعلق، فیو میک، سیلیٹک یا میسا کوئک اور سائیٹر اکوئک تشریحوں کے باہمی تعلق کے متشابہ ہے (دیکھو صفحہ ۴۹۲) یا اُس تعلق کے متشابہ ہے جو پوٹاسیم کے دو ڈائی ایزوٹوپس کے درمیان ہے (صفحہ ۵۲۸) اور جو حسب ذیل تعبیر کیا جاسکتا ہے:



ایلفا بنزالڈاکسائیمز



بیٹا بنزالڈاکسائیمز

ان مضابطوں سے باسانی سمجھ میں آجائیگا کہ کیوں کر بیٹا۔

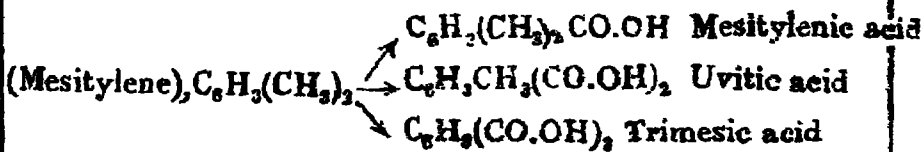
لہ "ز" جمع کی علامت ہے۔ Beckmann Hantzsch Werner

لہ "س" جمع کی علامت ہے۔

(B) مرکب، ایسٹک اینہائیڈرائڈ کے ساتھ، بنزو مائیٹرائیل بنا دیتا ہے، حالانکہ ایلفا۔ (۵) مرکب نہیں بناتا۔ ماقبل الذکر مثال میں ہائیڈروجن اور ہائیڈراکسل کا باہمی قرب، پانی کے بن جانے اور ساقط ہونے میں سہولت پیدا کرتا ہے۔ اس طرح بہت سے الڈاکسائیڈز کی تشکیل محقق ہو سکتی ہے۔

تیاری ۹۰

بنزوئک (Benzoic) ترشہ — عطری ہائیڈروکاربنز کی بھلی زنجیروں کی تکسید ایک بہت دلچسپ امر ہے۔ کیونکہ یہ بھلی زنجیر اور مرکز کے قیام کے فرق کی توضیح کرتی ہے۔ اور نیز اس اثر کی توضیح کرتی ہے جو بھلی زنجیروں کی اضافی وضعوں سے جہاں ایک سے زیادہ بھلی زنجیرے موجود ہوں، تکسیدی عامل کی موجودگی میں صورت پذیر ہوتا ہے۔ ایک عطری ہائیڈروکاربن کے بھلی زنجیرے کی تکسید، جہاں ایک سے زیادہ بھلی زنجیرے موجود ہوں، متواتر مدارج میں واقع ہوتی ہے۔ مثلاً تکسید لاحق ہونے پر، میسٹیلین ذیل کے مرکبات میں تبدیل ہو جاتی ہے:



۱۵۵ "ذ" جمع کی علامت ہے

وہ متعال جو معمولاً استعمال کئے جاتے ہیں یہ ہیں:

(۱) کروٹیک ٹرشنہ یا پوٹاسیئم بائی کرومیٹ اور سلفیورک ٹرشنہ،

(۲) ہلکایا ہمواناٹریک ٹرشنہ اور (۳) پوٹاسیئم پرمینگانیٹ تلوئی یا تھلی محلول کی شکل میں۔ بھلی زنجیرہ پر ان کا عمل جب ایک سے زیادہ بھلی زنجیرے موجود ہوں، ان کی اضافی وضع پر منحصر ہوتا ہے۔ چنانچہ مثال کے طور پر دیکھو کہ پوٹاسیئم بائی کرومیٹ اور سلفیورک ٹرشنہ یا تو عمل کرتے ہی نہیں، یا جب بھلی زنجیرے، آرتھرو وضع میں مقیم ہوں، تو یہ متعال زیرِ تعال مرکب کو بالکل تباہ کر دیتا ہے (فٹنگ)۔ حالانکہ پیرا اور میٹا مرکبات سے متناظر کارباکسک (Carboxylic) ٹرشنے پیدا ہوتے ہیں۔ ایک بھلی زنجیرہ والے موصوفہ ہائیڈروکاربنز کا یہی حال ہے۔ مثلاً نائٹریک ٹرشنہ کے ساتھ ایم۔ اور پی۔ نائٹرو ٹولوین سے ایم۔ اور پی۔ نائٹرو بنزونیٹ ٹرشنہ بن جاتا ہے، حالانکہ آرتھرو مرکب پر یا تو حملہ ہی نہیں ہوتا یا وہ تباہ کر دیا جاتا ہے۔ لیکن اگر موصوفہ شے ایک لوہجن ہو اور تکسیدی عامل نائٹریک ٹرشنہ ہو، تو میٹا مرکب پر کم ترین عمل ہوتا ہے اور پیرا مرکب پر زیادہ ترین۔ جہاں صرف ایک ہی بھلی زنجیرہ کو کارباکسل میں تبدیل کرنا ہو، وہاں بھلی زنجیروں کی تکسید کے لیے ہلکایا ہوا نائٹریک ٹرشنہ یا تلوئی پرمینگانیٹ سب سے زیادہ کارآمد ہوتے ہیں، کیونکہ ان کا عمل کم طاقتور ہوتا ہے۔

ایک سادہ انکیل گروہ کی تکسید کی بنسبت معمولی تکسیدی عاملوں کے ذریعہ سے ایک "لوہجن موصوفہ" بھلی زنجیرہ کی تکسید بہت ہی جلد عمل میں آتی ہے۔ انہی میں ایک مثال، نیفٹھالین ٹیٹراکلورائیڈ، $C_{10}H_6Cl_4$ کی ہے۔ اگرچہ یہ ایک

جمعی مرکب ہے، تاہم بھی یہ خود نیفتھالین کی نسبت بہت ہی جلد تھیلک ٹرٹھ میں تبدیل ہو جاتا ہے۔

تیاری ۹۱

ایم۔ نائیٹرو۔ ایم۔ امینو۔ ایم۔ ہائیڈرو۔ ایکسی۔ بنزوئک ٹرٹھ

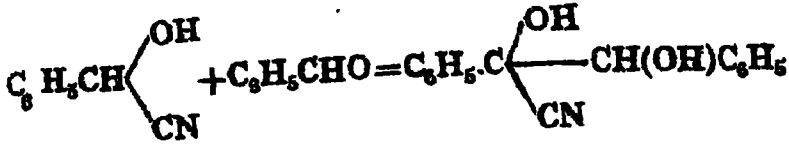
(*m* - Nitro-*m* - Amino-, *m* - Hydroxy-benzoic Acids)

مرکبات کا یہ سلسلہ، ان عملوں کے متعلق صرف ایک مشتق ہوتا کرتا ہے، جو اس سے پہلے بیان کیے جا چکے ہیں۔ اور ایک نائیٹرو گروہ والے معوضہ بنزون مشتق کی مثال میں ان ہی تعاملات کے استعمال کی توضیح کرتا ہے۔ یہ اس طریقہ کی بھی توضیح کرتا ہے، جس میں بنزوئک ٹرٹھ کے ایسا مرکبات، بالواسطہ تیار کیے جاسکتے ہیں، جہاں ایک راست اور بلا واسطہ طریقہ کام نہ دیتا ہو۔

تیاری ۹۳

بنزوئن (Benzoin) — چونکہ پوٹاسیم سائیٹائیٹ کی بخور سی مقدار بنزوئک ہائیڈ کی بڑی مقدار کو بنزوئن میں تبدیل کر دینے کے قابل ہوتی ہے، لہذا اس سائیٹائیٹ کے

عمل کی حسب ذیل توضیح کی گئی ہے : پوٹاشیم سائیٹرائیڈ پہلے الڈیہائیڈ کے ساتھ تعامل کرتا ہے اور ایک سائین ہائیڈرین بنا دیتا ہے، بعد ازاں الڈیہائیڈ کے ایک اور سالمہ کے ساتھ مل کر مکشف ہو جاتی ہے، اور ہائیڈروجن سائیٹرائیڈ آخر الامر ساقط ہو جاتی ہے (لاپ ورثہ)



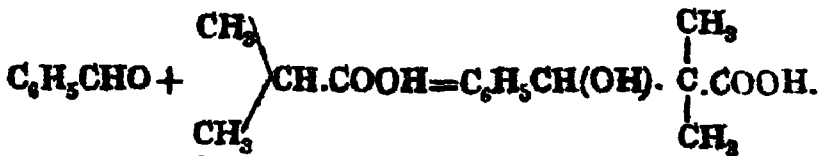
یہی تعامل دوسرے عطری الڈیہائیڈ { آئینس الڈیہائیڈ کیومینول (Cuminol) ، فزیورول (Furfural) ، وغیرہ } کے ساتھ بھی واقع ہوتا ہے۔

سوڈیم ملغم کے ساتھ تخیل لاحق ہونے پر بنزوں سے ہائیڈروبنزوں حاصل ہوتا ہے، اور جب جست اور ہائیڈروکلورک ٹرسٹ کے ساتھ تخیل کیا جائے تو اس سے ڈیس آکسی بنزوں (Desoxybenzoin) $\text{C}_6\text{H}_5\text{CO.CH}_2\text{C}_6\text{H}_5$ حاصل ہوتا ہے۔

مؤخر الذکر جس میں $\text{CO.CH}_2\text{C}_6\text{H}_5$ گروہ موجود ہوتا ہے، میلونک ایسٹر کے مانند سلوک کرتا ہے، میتھلین گروہ کی ہائیڈروجن کے بجائے سوڈیم داخل ہو سکتا ہے، اور اس لیے الکل گروہ بھی داخل ہو سکتے ہیں۔

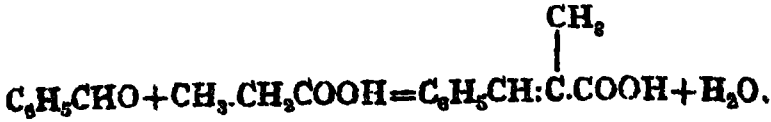
تیارۓ ۹۴

سینک (Cinnamic) ترشہ — کسی دہنی ترشہ کے سوڈیمیٹک پر اینہائیڈرائڈ کی موجودگی میں ایک الڈیہائیڈ (خواہ دہنی ہو یا عطری) کے عمل سے جو تعامل واقع ہوتا ہے اس کو ”پرکین کا تعامل“ کہتے ہیں۔ اور اس کا استعمال بہت وسیع ہے۔ فلنگس نے مذکورہ ذیل ناسیر شدہ ترشوں کے خواص پر جو تحقیقات کی ان کے نتیجہ کے بموجب یہ تعامل دو مدارج میں واقع ہوتا ہے۔ الڈیہائیڈ پہلے تو اس ترشہ کے ساتھ ایک جمعی مرکب بناتا ہے، جب کہ الڈیہائیڈ کاربن اس ترشہ کے ایلفا۔ کاربن (α-carbon) یعنی کار باکسل کے عین اہد کے کاربن کے ساتھ چرٹ جاتا ہے۔ ایک سیر شدہ ہائیڈراکسی ترشہ بن جاتا ہے، جو قیام پذیر ہوتا ہے بشرطیکہ ایلفا۔ کاربن (α-carbon) ہائیڈروجن کے صرف ایک جوہر کے ساتھ چمے، جیسے کہ آئسوبیوٹرک ترشہ کی مثال میں ہوتا ہے۔



اگر جیسے کہ ایسٹک اور پروپیونک ترشوں میں ہوتا ہے، CH_3 گروہ ایلفا (α-) وضع میں موجود ہو، تو پانی بھی ساتھ ہی علاحدہ ہو جاتا ہے، اور نتیجہ یہ ہوتا ہے کہ ایک ناسیر شدہ ترشہ

بن جاتا ہے،



ایلفا میتھل سینامک ٹرٹھ

یہ امرکہ ایلفا - میتھل سینامک (α-Methylcinnamic) ٹرٹھ بن جاتا ہے، اور مسادات

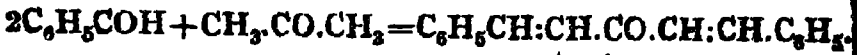
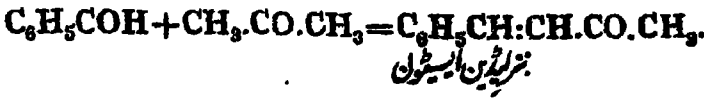


فینل آئسو کروٹانک ٹرٹھ

کے مطابق فینل آئسو کروٹانک (Phenylisocrotonic) ٹرٹھ نہیں بنتا ہے، فلکے کی تحقیقات سے ثابت ہوتا ہے - اور اُس نمایاں تفاوت پر منحصر ہے جو ناسیر شدہ ٹرٹھوں کے دو مقدم کردہ ظاہر کرتے ہیں - یعنی ایلفا بیٹا (αβ) ٹرٹھے، جن میں دوسری کڑی کار باسل والے پہلے اور دوسرے کاربن کے درمیان ہوتی ہے، اور بیٹا گیما (βγ) ٹرٹھے، جن میں دوسری کڑی، دوسرے اور تیسرے کاربن کے درمیان ہوتی ہے - میتھل سینامک ٹرٹھ تو پہلے کردہ سے تعلق رکھتا ہے، اور فینل کروٹانک ٹرٹھ دوسرے کردہ سے -

اس موقع پر یہ بات قلم بند کی جاسکتی ہے کہ یہ تعامل کلکیزن کے مطالعہ کردہ تعامل کے ساتھ مشابہت قریب رکھتا ہے - جو کاوی سوڈے کے محلول کی موجودگی میں ایک طرف الڈیہائیڈز یا کیٹونز اور دوسری طرف CH_2CO کردہ والے مرکبات کے درمیان واقع ہوتا ہے - ان شرائط کے تحت بنز الڈیہائیڈ اور ایسیٹون ترکیب پا جاتے ہیں اور بنزولیدین

اور ڈائی بنزیلڈین ایسیٹون (Dibenzylidene-acetone) بنا دیتے ہیں،



ڈائی بنزیلڈین ایسیٹون
ان تمام تاسیر شدہ ترشوں میں ذیل کے خواص مشترک ہوتے

ہیں :-

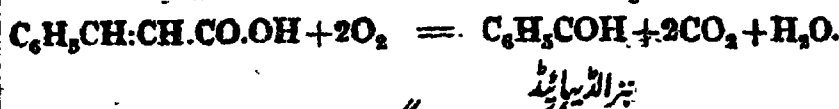
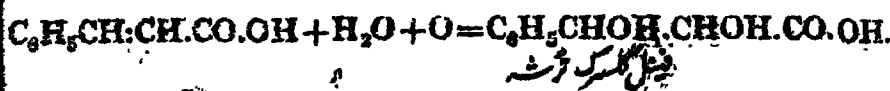
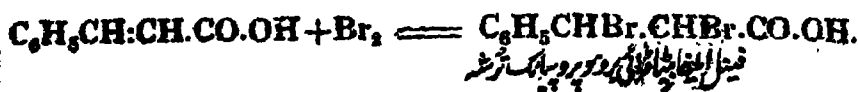
ناضی ہائیڈروجن، لوہن ترشوں، اور لوہنوں کے ساتھ وہ جمی مرکبات بنا دیتے ہیں - سردی میں قلعوی پریسیپٹ کے ساتھ تکسید (Oxidation) ہونے پر، وہ دو ہائیڈر آکسل گروہ لے لیتے ہیں جس سے ایک ڈائی ہائیڈر کسی مشتق بن جاتا ہے، اور مزید تکسید لاحق ہونے پر، وہ آفزالامر دوسری سکولی پر تقسیم ہو جاتے ہیں - سینیٹک ترشہ مثال کے طور پر پیش کیا جاسکتا ہے - تحویل لاحق ہونے پر یہ فینیل پروپیونک ترشہ بنا دیتا ہے، ہائیڈرو برومک ترشہ کے ساتھ یہ بیٹا - بروموفینیل پروپیونک (B-bromophenylpropionic) ترشہ بنا دیتا ہے { برومین بیٹا - کاربن (β-carbon) سے چٹ جاتی ہے، دیکھو صفحہ ۴۶ } برومین کے ساتھ یہ ایلفا بیٹا - ڈائی بروموفینیل پروپیونک (Dibromophenylpropionic) ترشہ بنا دیتا ہے، پریسیپٹ کے ساتھ تکسید لاحق ہونے پر یہ فینیل گلسرک ترشہ بنا دیتا ہے اور بعد ازاں بنزالڈیہائیڈ اور بنزوئک ترشہ بنا دیتا ہے،



فینیل پروپیونک ترشہ

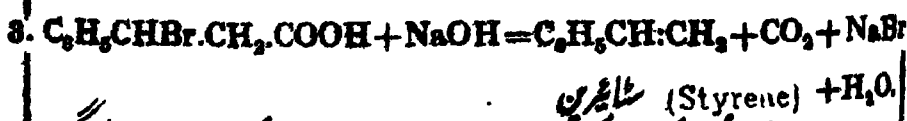
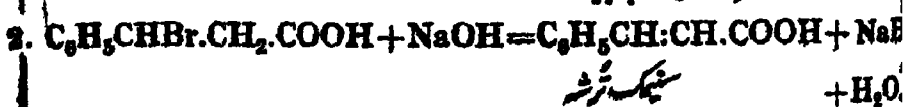
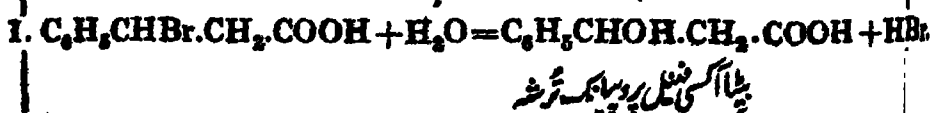


فینیل بیٹا برو پروپیونک ترشہ



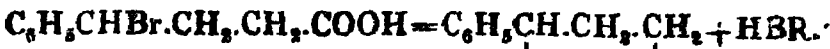
۱۔ ایلفا پٹھا (aB) اور بیٹا گیما (BY) ناسیر شدہ ٹریشوں کے دونوں گروہوں کے درمیان بڑا تفاوت اُن جمعی مرکبات کا سلوک ہے جو وہ ہائیڈروبروک ٹریش اور پروٹین کے ساتھ بناتے ہیں۔

بنائے ہیں۔
ایلفا ہیڈ (α β) ٹریشوں کی مثال میں، ٹریش کے ہائیڈروبرومائڈ
کو پانی کے ساتھ اُبالنے سے اُس کا تینہاظر ہیڈ ہائیڈروکسی
(β-hydroxy) ٹریش حاصل ہوتا ہے، اور قلبیوں کے
ساتھ اُبالنے سے ابتدائی ٹریش اور ناسیر شدہ ہائیڈروکاربن کا
آئیزہ حاصل ہوتا ہے جو کاربن ڈائی آکسائیڈ اور ہائیڈروبرومک
ٹریش کے ساقط ہونے سے بنتا ہے،



$\text{Styrene} + \text{H}_2\text{O}$ سٹائرین
 پشیا فینل کروٹاٹک (p-phenylcrotonic) ٹرٹر جیسے پشیا گیا
 (BY) فائبر شدہ ٹرٹروں کے بائیڈرو برو بائیڈنز بالکل مختلف طور پر
 سلوک کرتے ہیں۔ پانی کے ساتھ آپالینے پر، لیکٹونز، یعنی اگسی ٹرٹرون

کے اندرونی اینہائیڈرائڈز بن جاتے ہیں،



Phenylbutyrolactone

کسی بیٹا گیما (BY-) ٹرٹھ کو، خاص کر کے مٹی زنجیرہ کے کسی بیٹا گیما (BY-) ٹرٹھ کو، تمیز کرنے کا آسان ترین طریقہ یہ ہے کہ اس ٹرٹھ کو مرکب سلفیورک ٹرٹھ اور پانی کے مساوی حجموں کے ساتھ ملا کر تقریباً ۱۴۰° تک گرم کیا جائے۔ اگر ایک بیٹا گیما (BY-) ٹرٹھ موجود ہو تو لیکٹون بن جاتا ہے، لیکن ایلفا بیٹا (αβ) ٹرٹھ کو کوئی تغیر لاحق نہیں ہوتا۔ ہلکانے، سوڈیم کاربونیٹ کے ساتھ تعدیلی بنانے، اور ایتھر کے ساتھ تھلیس کرنے سے، لیکٹون جدا کر لیا جاتا ہے، اور ایلفا بیٹا (αβ) ٹرٹھ محلول میں پیچھے رہ جاتا ہے۔

ٹرٹھوں کے ان دو گروہوں کے مابین ایک دلچسپ تعلق موجود ہے۔ یہ معلوم ہوا ہے کہ کاوی سوڈے کے محلول کے ساتھ بیٹا گیما (BY-) ٹرٹھوں کو گرم کرنے پر، دوسری کڑی ہٹ کر ایلفا بیٹا (αβ) وضع پر جا لگتی ہے۔



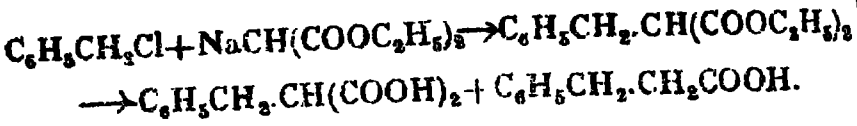
(γ) (β) (α)

(β) (α)

تیاری ۹۵

ہائیڈرو سینامک (Hydrocinnamic) ٹرٹھ

یہ تیاری سوڈیم لغم کے تجزیاتی تعامل کے طور پر استعمال ہونے کی ایک مثال ہے۔ یہ یاد رکھنا چاہیے کہ ہائیڈرونیٹک ٹریش میٹھک ایسٹریس بھی اس طرح حاصل کیا جاسکتا ہے کہ بنزل کلورائیڈ کے ساتھ سوڈیم مرکب پر عمل کیا جائے، بعد ازاں آب پاشیدگی عمل میں لائی جائے اور کاربن ڈائی آکسائیڈ خارج کر دیا جائے،



تیاری ۹۶

مینڈلیک (Mandelic) ٹریش — یہ تعامل ایک ایسا سادہ اور عام طریقہ بہم پہنچاتا ہے جس سے سائین ہائیڈرن کی مدد سے الڈیہائیڈز یا کیتونز سے ہائیڈروآکسی ٹریش حاصل کیے جاسکتے ہیں۔

سائین ہائیڈرن مذکورہ طریق سے بنایا جاسکتا ہے، یا اس طرح بھی کہ الڈیہائیڈ یا کیتون کا پوٹاسیم سائینائیڈ کے ساتھ آمیزہ بنا کر اس پر ہائیڈروکلورک ٹریش کو عمل کرنے دیا جائے یا جیسے کہ شکروں کی صورت میں کیا جاتا ہے، مائع ہائیڈرو سائینک ٹریش اور حقوڑا سامونیا استعمال کیا جائے۔

مینڈلیک ٹریش ابتداءً کڑوے باداموں سے حاصل کیا گیا تھا۔ اور امیگڈالین یعنی کڑوے باداموں کے گلو کو سائینک پر پیرٹا کے عمل سے حاصل کیا جاسکتا ہے۔ جو گلو کو ز اور مینڈلیک ٹریش میں بٹ جاتا ہے۔ مینڈلیک ٹریش میں کاربن کا ایک غیر متشاکل جوہر موجود ہے۔ لہذا یہ مناظری ”صندشکیوں“

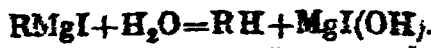
(صفحہ ۲۸۶) میں تحلیل ہو سکتا ہے۔
 یہ بات سینکلونین (Cinchonine) نمک کے کسری قلمائی سے وقوع
 میں لائی گئی ہے۔ سینکلونین نمک کے محلول سے یہی محلول جزو
 پہلے جدا ہوتا ہے۔ ایک اور طریقہ جو حیاتیاتی کیمیائی طریقہ
 کہلاتا ہے یہ ہے کہ اس ترشہ کے کسی نمک کے محلول میں
 بعض پست درجہ کے عضویہ پرورش کیے جاتے ہیں جس
 سے ایک جزو یا تو تباہ ہو جاتا ہے یا اُسے تغذیہ لاحق ہوتا ہے۔
 مثلاً معمولی سبز چھپوندی (Penicillium) یساری محلول جزو کا تغذیہ
 کر کے اُسے نکال لیتی ہے جس سے یہی محلول پیچھے رہ جاتا
 ہے۔ یہ دونوں طریقے مع اُس طریقہ کے جس سے ضد ششکلی قلمی
 شکلیں جدا ہو جاتی ہیں اور جس کا ذکر صفحہ ۲۲۵ پر آچکا ہے وہ
 مستندین طریقے ہیں جو غیر عامل چیزوں کو ان کے عامل اجزاء
 ترکیبی میں تحلیل کرنے کے لیے پاسٹیور نے تجویز کیے تھے۔
 مینڈلیک ترشہ "لائپیس (Lipase)" نامی خمیر کے ذریعہ سے
 اپنے ایسٹرز کی جزوی آب پاشیدگی سے بھی تحلیل کیا جاسکتا
 ہے (ڈیکن) اور نیز مستحلول جیسے عامل الکحول کے ساتھ اپنی
 جزوی ایسٹرسازی سے بھی (مارک والڈ)۔

تیاری ۹۷

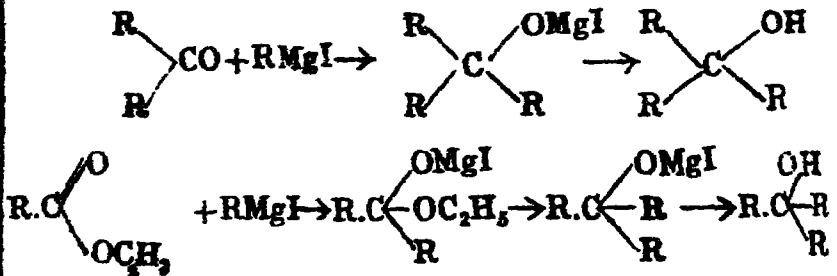
فینیل میتھیل کاربینول (Phenylmethylcarbinol)

۱۰ Pasteur ۱۰ "ر" جمع کی علامت ہے ۱۰ Dakin ۱۰ Menthol ۱۰
 (Marckwald) ۱۰

گناؤ کا طریقہ جس کی ایک مثال یہ تیاری ہے بہت وسیع طور پر استعمال ہونے لگا ہے۔ ذیل میں ان تعاملات کی ایک مختصر اور نامکمل فہرست درج کی جاتی ہے۔ اس میں تائیائی (Alkyl) اور ایرل (Aryl) گروہ کو تعبیر کرتا ہے۔ ہائیڈروکاربنز۔ میگنیشیم مرکب پانی سے تحلیل ہو جاتا ہے۔



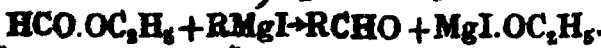
الکھ ہلڈ، الڈیہائیڈز سے، کیٹونز سے، ایسٹرز سے، نرئی کلورائیڈز سے، اور اینہائیڈرائڈز سے حاصل کیے جاسکتے ہیں۔



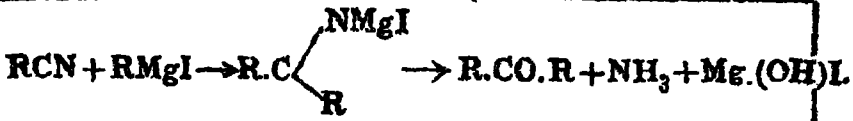
الڈیہائیڈز، ڈائی میتھل فارم ایماڈز سے تیار کیے جاسکتے ہیں۔



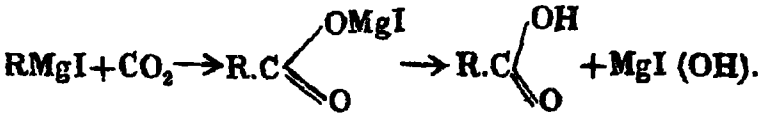
اور فلڈ اور آرٹھو فارمک ایسٹرز سے،



کیٹونز، سائیانوجن سے، سائیاہائیڈز سے، یا ایماڈز سے حاصل کیے جاسکتے ہیں۔



ٹرسے، میگنیم، الکل مرکب کے ایتھری محلول میں کاربن ڈائی
آکسائیڈ گزارنے سے پیدا کیے جاتے ہیں،



مذکورہ بالا کے علاوہ، گرگنارڈ کا متعامل استعمال کیا گیا ہے
اولیفنز، ایتھرز، کیٹونی، ایسٹرز، ہائیڈر آکسی ٹرسے، کوئینولنز، ایماٹڈز
ہائیڈر آکسل ایمنٹرز وغیرہ کے تیار کرنے میں۔ ان کی تفصیل
کے لیے حوالہ کی کتابیں دیکھنی چاہئیں۔

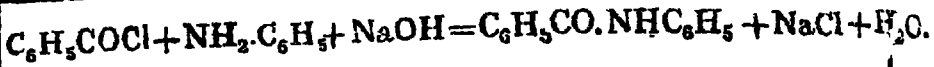
تیاری ۹۸

بنزائل کلورائیڈ (Benzoyl chloride)

کادی سوڈے کی موجودگی میں کسی الکوہل یا فینول پر بنزائل
کلورائیڈ یا کسی اور ٹرنشی کلورائیڈ کے عمل سے ایسٹرز کا بن جانا،
”شوٹن اور باؤمان“ کا تعامل کہلاتا ہے۔ بنزائیلائیڈ (Benzani-
 $C_6H_5.NH.CO.C_6H_5$ (lide کے مانند ایک ٹرنشی عملیہ مانے عطری ایمنٹرز
کے مشتقات کے تیار کرنے میں بھی یہ تعامل استعمال کیا
جاسکتا ہے

Grignard سے ”ترجمہ کی غلات ہے ۱۹۰۵، ۱۰، ۵۸ Schmidt, Ahrens' Vorläge

Schotten Raumann سے



تیاری ۹۹

ایٹیل بنزوئیٹ (Ethyl Benzoate) فیشر اور پیئر کا ایسٹرز کی تیاری کا طریقہ جس میں تقریباً ۳ فی صدی ہائڈروکلورک تڑشہ یا مرنگو سلفینورک تڑشہ ملے ہوئے الکوہل کے ساتھ متعلقہ تڑشہ کو ابالا جاتا ہے، اکثر مثالوں میں اچھے نتائج کے ساتھ اختیار کیا جاسکتا ہے۔ پرانے طریقہ پر جس میں سیر کرنے تک، الکوہل اور تڑشہ کے آمیزہ میں ہائڈروکلورک ایسڈ گیس گزاری جاتی تھی، اس کو کئی فضیلتیں حاصل ہیں۔ پڑھو انتباہات متعلقہ تیاری ۱۵ صفحہ ۳۵۸۔

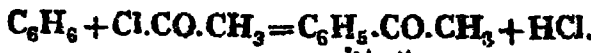
تیاری ۱۰۰

ایسٹو فینون (Acetophenone) — "زئیل" اور کرافٹس کا تعال، جس کی یہ تیاری ایک صنف ہے، ہے کہ ایک طرف پر ایک عطری ہائڈروکاربن یا اس کا مشتق اور دوسری طرف پر ایک لوہنجی (Br یا Cl) مرکب کے مابین ترکیب وقوع میں لانے کے لیے آئیدہ ایلوئیم کلورائیڈ

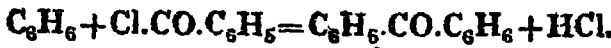
۱۰۰ Fischer ۱۰۰ Speier ۱۰۰ ز جمع کی علامت ہے ۱۰۰ Friedel-crafts

استعمال کیا جاتا ہے۔ اس تعامل میں ہمیشہ یا تو ہائیڈروکلورک ترشہ پیدا ہوتا ہے یا ہائیڈروبرومک ترشہ اور حاصل $AlCl_3$ کے ساتھ ایک مرکب ہوتا ہے۔ جو پانی ملائے پر تحلیل ہو جاتا ہے اور یہ نئی شے بنا دیتا ہے۔ یہ تعامل حسب ذیل استعمال کیا گیا ہے، جیسے کہ موجودہ مثال میں

(۱) کیٹونز کی تیاری میں، جس میں ایک ترشہ کلورائیڈ (دہنی یا عطری) استعمال کیا جاتا ہے



ایسیٹوفینون

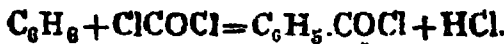


بنزوفینون

اگر ایک معوضہ عطری ہائیڈروکاربن استعمال کیا جائے، تو کیٹونی گروہ پیرا وضع میں داخل ہو جاتا ہے، یا اگر یہ وضع ٹرکی ہوئی ہو، تو یہ آرٹھو وضع میں داخل ہو جاتا ہے۔ معوضہ عطری ترشہ کلورائیڈز بھی استعمال کیے جاسکتے ہیں۔ اور اگر ترشہ دو اساسی ہو اور اس میں دو کاربائل کلورائیڈ گروہ موجود ہوں، تو عطری ہائیڈروکاربن کے دو گروہ چٹائے جاسکتے ہیں۔ اگر بنزین کے دو سالموں کے ساتھ فوسجین استعمال کی جائے، تو بنزوفینون حاصل ہوتا ہے،

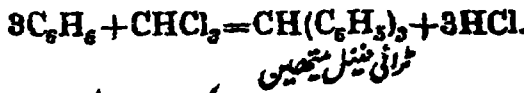
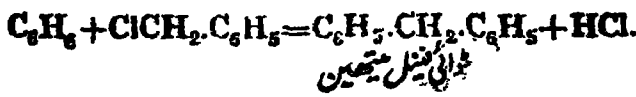
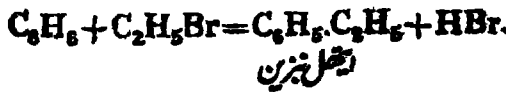


(۲) ہائیڈروکاربن کا تناسب گھٹانے سے اس تعامل میں ذرا تبدیلی واقع ہو سکتی ہے، اور پھر ایک ترشہ کلورائیڈ بن جاتا ہے،

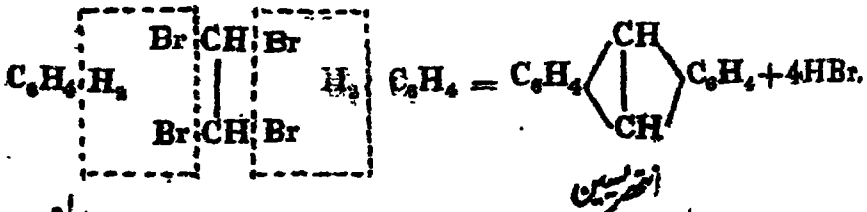


بنزائل کلورائیڈ

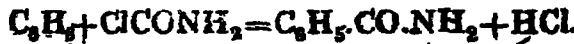
(۳) ایک عطری ہائیڈروکاربن، اور ایک دہنی ہائیڈروکاربن کے یونجی مشتق سے یا اس کے بنی سلسلہ میں ایک موزنہ عطری ہائیڈروکاربن والے مرکب سے نئے ہائیڈروکاربنز تعمیر کیے جاسکتے ہیں (دیکھو تیاری ۱۰۲، صفحہ ۲۹۴)



لیٹرابرو میتھین اور بنزن سے، اس قاعدہ سے، اینتھرسین تالیف کی گئی ہے،



(۴) کلوروفارم ایماؤٹ کے استعمال سے ایماؤٹ تیار کیے جاسکتے ہیں،

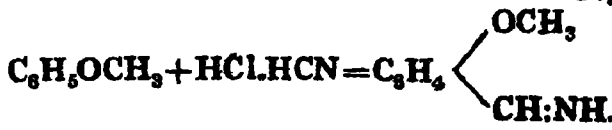


گرم گرم سائین یورک (Cyanuric) ترشہ پر HCl گزارنے سے کلوروفارم ایماؤٹ حاصل ہو سکتا ہے (گیٹرمان)

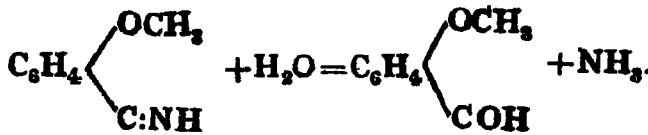


(۵) ہائیڈراکسی الیہائیڈز بالواسطہ ایک فینول ایچمر

قلمی مرکب HCl, HCN جو ہائیڈروکلورک ٹرشہ، ہائیڈروسائیٹامک ٹرشہ کے ساتھ بناتا ہے { کا عمل استعمال کر کے تیار کیے جکتے ہیں۔ -



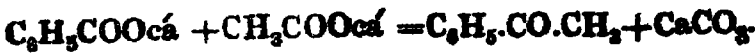
الڈائیڈم (Aldime) بعد میں لکائے ہوئے سلفیورک ٹرشہ کے ساتھ آب پاشیدہ کیا جاتا ہے (کیٹیریان)



فریڈل اور کرافٹس کے تعامل کے علاوہ عطری کیٹونز، عطری ٹرشہ کا کیلسیم نمک یا کسی عطری اور دھنی ٹرشہ کے نمکوں کا کوئی آمیزہ کشد کر کے بھی تیار کیے جا سکتے ہیں۔ یہ تعامل بالکل اُس عمل کا مقابلہ ہے جو دھنی کیٹونز کی تیاری کے لیے استعمال کیا جاتا ہے،



بنزوفینون

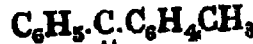


ایسٹوفینون

ان میں دھنی سلسلہ کے کیٹونز کے معمولی خواص پائے جاتے ہیں (دیکھو صفحہ ۱۲۲) ان کی توضیح اُن مختلف تعلقات سے ہوتی ہے جو اس تیاری کے آخر میں بیان کئے گئے ہیں۔
اُن کیٹونز کے آکسائیڈز کے ساتھ جن میں CO گروہ

کے ساتھ جکڑے ہوئے دو مختلف اسیلے موجود ہوتے ہیں، ایک خاص دلچسپی والبتہ ہوتی ہے۔ ان اشیا میں سے بہت سی دو تشابہ ترکیب شکلوں میں موجود ہیں۔ یہ شکلیں ایک دوسری میں جلدی سے تبدیل ہو جاتی ہیں۔ فینیل مائل کیٹ آکسائیڈ (Phenyltolylketoxime)

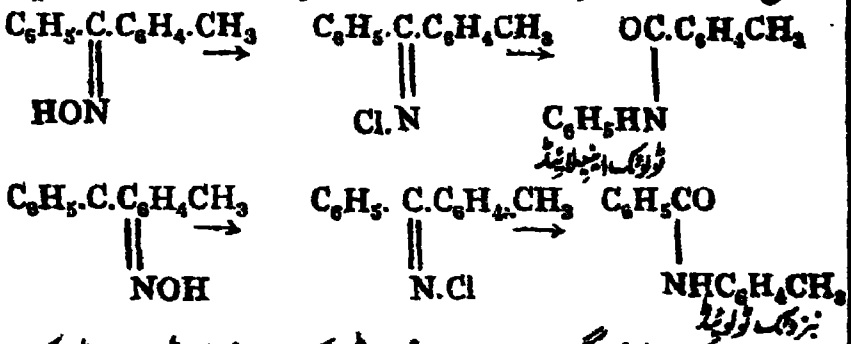
آکسائیڈ تین شکلوں میں موجود ہے۔ اس کیفیت کی توضیح ان کی ساخت میں بناوٹ کے تفاوتوں کے ذریعہ سے نہیں کی جاسکتی۔ لہذا وہ ضرور ایک ایسی صنف کے مختلف فضائی تشکیلوں کو تعبیر کرتے ہیں جو سائٹراکونک اور یسا کونک ٹرٹش کی مشابہ ہے (ہیڈنٹش، دیکھو صفحہ ۴۹)۔ وہ "سن (Syn)" اور "اینٹی (Anti)" کی اصطلاحات سے تمیز کیے جاتے ہیں، جو نامیر شدہ ٹرٹشوں میں کی "سس (Cis)" اور "ٹرانس (trans)" کی اصطلاحات کے متناظر ہیں۔ "اینٹی (Anti)" کا مفہوم اس گروہ سے دور کا ہے جس کا نام اس کے بعد ہوتا ہے۔ "سن (Syn)" کا مفہوم اس گروہ سے نزدیک وضع کا ہے (دیکھو صفحہ ۵۲۸ اور ۵۶۳)۔



اینٹی۔ فینیل مائل کیٹ آکسائیڈ
 سن۔ فینیل مائل کیٹ آکسائیڈ
 بنزل تین ڈائی آکسائیڈ بناتا ہے جو اسماء سن (Syn) "اینٹی" اور "امفی (Amphi)" سے تمیز کیے جاتے ہیں،

ایٹی
(Anti)ایفی
(Amphi)سن
(Syn)

کیٹ آکسائیمرز (Ketoximes) کی مختلف شکلوں کے تیز کرنے میں، ان اشیاء پر PCl_5 کا عمل، جو یکساں کا تعامل کہلاتا ہے، بڑی اہمیت رکھتا ہے۔ دونوں متشابہ ترکیب نیسلر مائل کیٹ آکسائیمرز سے دو مختلف ایسائیڈز حاصل ہوتے ہیں،



اب پاشیدگی لاحق ہونے پر ٹولوئک ایسائیڈ سے ٹولوئک ٹریشہ اور اینیلین بن جاتے ہیں۔ لیکن نیزو ٹولوئک ٹریشہ سے نیزو ٹولوئک ٹریشہ اور ٹولوئڈین حاصل ہوتے ہیں۔ لہذا نتیجہ یہ نکلتا ہے کہ ابتدائی مرکب میں، ماقبل الذکر میں بائیڈ آکسل، فینیل گروہ کے نزدیک تر ہوتا ہے، اور پھر الذکر میں، مائل گروہ کے نزدیک تر ہوتا ہے۔

ناپٹروجنی مرکبات کی تسلیی تشابہ ترکیبی کی مزید تفصیلات کے لیے نصاب کی کتاب پڑھنا چاہیے۔

تیار می ۱۰۱

(Diphenylmethane)

ڈائی فینیل میتھین

تھال بنزین اور بنزیل کلورائیڈ کے آمیزہ پر ایلوئیم کلورائیڈ کے تھال کے مشابہ ہے۔ جس کی طرف انتظامات متعلقہ تیار می ۱۰۰ میں صفحہ ۵۴۹ پر حوالہ دیا گیا ہے۔ یہ تھال جست کے بران یا خوب باریک کیے ہوئے تانبے کے استعمال سے بھی وقوع میں لایا جاسکتا ہے (مستطیل)۔

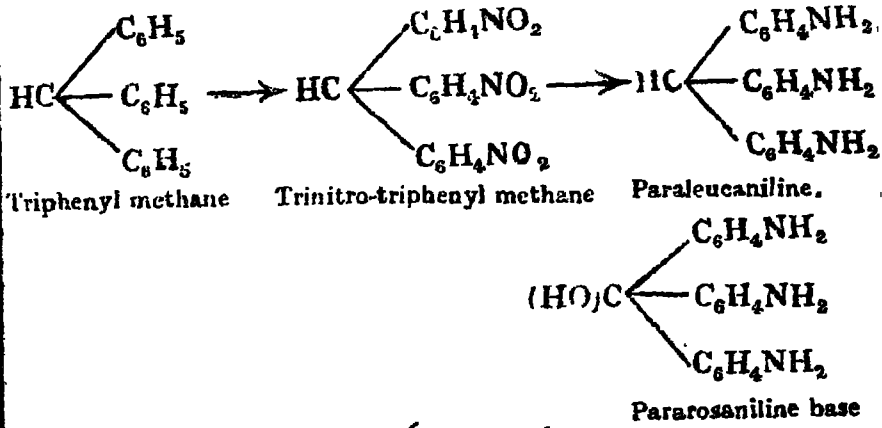
تیار می ۱۰۲

(Triphenylmethane)

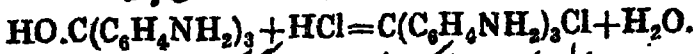
ٹرائی فینیل میتھین

ٹریڈیل اور کرائڈل کے تھال کی یہ ایک اور مثال ہے جس کی طرف قبل ازیں تیار می ۱۰۰ میں صفحہ ۵۴۹ پر حوالہ دیا جاتا ہے۔ ٹرائی فینیل میتھین سے پیرا روز اینیلین کی تالیف ایک ایسا امر ہے جو ٹرائی فینیل میتھین رنگ اور مادوں کی درجہ جامع کے مسئلہ ساخت کے حل کرنے میں بہت کام آیا ہے۔ ابتداً روز اینیلین یا جھٹا اس طرح حاصل کیا جاتا تھا کہ (۱- اور پی- ٹرولوئیدین (p- and -toluidine) کے

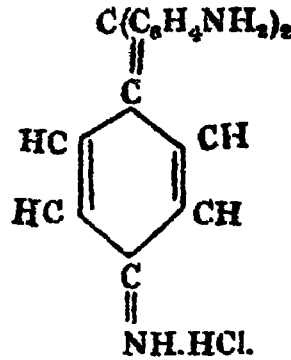
ساتھ اینیلین کا آمیزہ بنا کر اس آمیزہ کو آرسینک ٹرٹھ کے ساتھ تکسید کیا جاتا تھا۔ حاصل کو تب کھنگال کر معمولی نمک کے ساتھ اس پر برتاؤ کیا جاتا تھا۔ جس سے آرسینیٹ، روز اینیلین کے ہائیڈروکلورائیڈ میں تبدیل ہو جاتا تھا۔ اسی کے مشابہ طریقہ سے اینیلین اور پی۔ ٹولویڈین (p-toluidine) کے آمیزہ سے "پیرا روز اینیلین" تیار کی جاتی تھی۔ تعاملات کا وہ سلسلہ جس سے ٹرائی فینل میتھین، پیرا روز اینیلین میں تبدیل ہو جاتی ہے حسب ذیل تعبیر کیا جاسکتا ہے :-



اساس پر ہائیڈروکلورک ٹرٹھ کے عمل سے "پیرا روز اینیلین" کا ہائیڈروکلورائیڈ بن جاتا ہے۔ جو حل پذیر رنگ آور مادہ ہے،

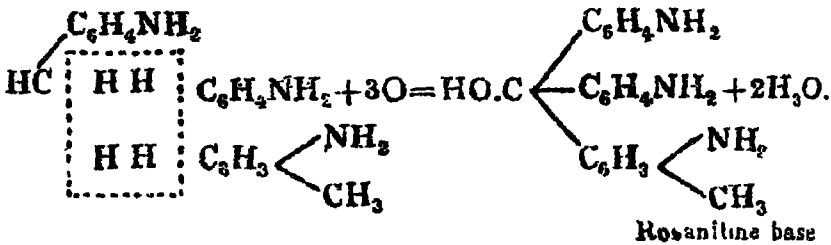


اس ہائیڈروکلورائیڈ کی ساخت مشکوک ہے۔ لیکن نام نہاد کوئینونائیڈ (Quinonoid) ساخت، جس سے یہ مشتق بطور مشتق کوئینون (Quinone) تعبیر کی جاتی ہے، عام طور پر مان لی گئی ہے



Pararosaniline hydrochloride

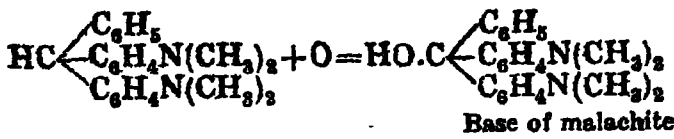
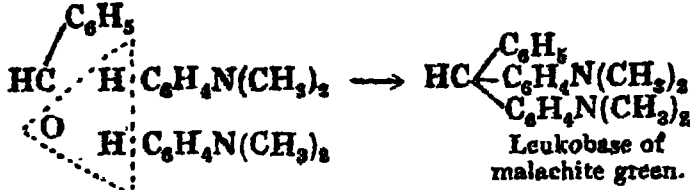
انیلین اور او- اور پی- ٹولوئیڈین (o-and p-toluidine) کے آمیزہ سے روز انیلین جو بن جاتی ہے اس کی تعبیر اس مفروضہ کے ساتھ کی جاتی ہے کہ پی ٹولوئیڈین (p-toluidine) کا میتھل گروہ بطور ایک ایسی کڑی کے عمل کرتا ہے جو انیلین اور او- ٹولوئیڈین (o-toluidine) کے مرکبوں کو جوڑتی ہے۔



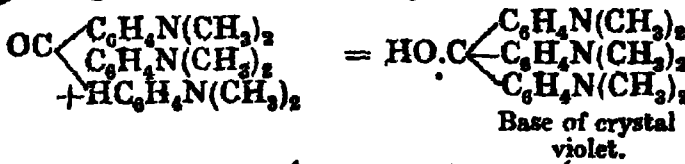
تیاری ۱۰۳

بنزالڈیہائیڈ (Benzaldehyde) سبز رنگ — میلا کاغذ سبز رنگ { بنزالڈیہائیڈ سبز رنگ کا رنگ کلورائیڈ کی موجودگی میں ڈائی میتھل انیلین پر بنزالڈیہائیڈ کے عمل سے اور بعد ازاں حاصل کی تکسید سے بن جانے کی تعبیر اس

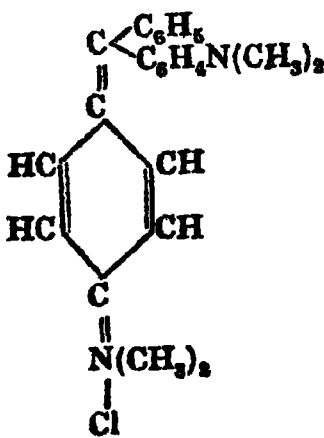
مشابہ طریقہ سے کی جاسکتی ہے جیسا کہ پیشتر ہی اس کا حوالہ دیا جا چکا ہے (دیکھو انتہا ہست متعلقہ تیاری ۵۹، صفحہ ۵۲۰)۔



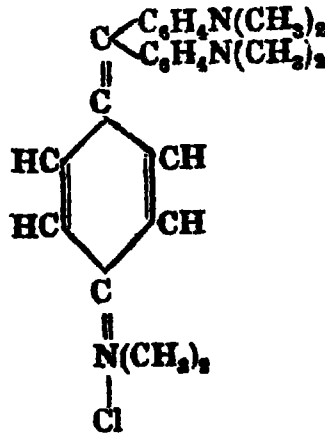
POCl_3 کی موجودگی میں چمچ کے مرکب اور ڈالی میتھل اینیلین سے "قلی بنفشی رنگ" کے بننے کی توضیح اس کے مشابہ طریقہ سے کی جاسکتی ہے۔



سیلاکائیٹ سبز رنگ اور قلی بنفشی رنگ کے ہائیڈروکلورائیڈز کی ساخت حسب ذیل ظاہر ہوگی :-



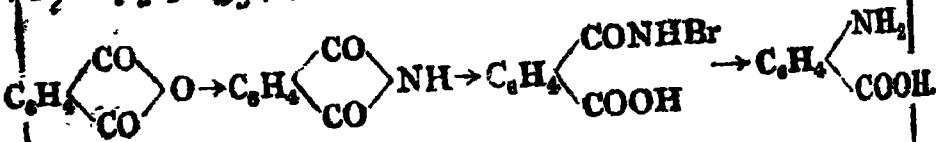
Malachite green.



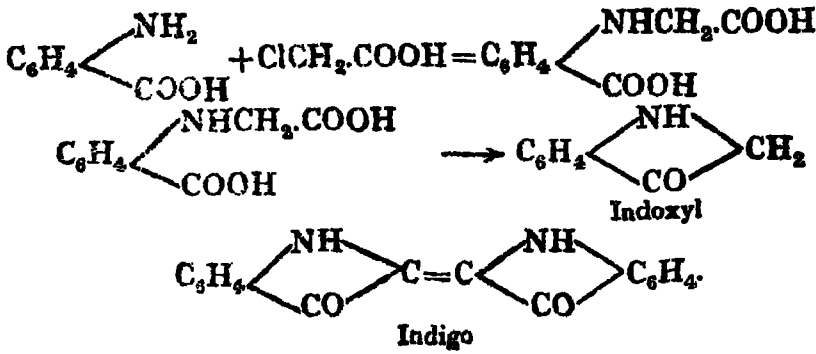
Crystal violet

تیاری ۱۰۴

تھیلک (Phthalic) ترشہ — سلفیورک ترشہ کے ساتھ نیفتھالین کی تکسید کرنے سے جب تھیلک ترشہ بنایا جاتا ہے، تو مرکب سلفیٹ اس میں بطور ایک چال کے عمل کرتا ہے۔ موخر الذکر تعامل دوسرے تکسیدی عملوں میں کامیابی کے ساتھ استعمال کیا جا چکا ہے، اگرچہ اس کے طریق عمل کی توضیح ابھی تک نہیں کی گئی ہے۔ نیفتھالین سے تھیلک ترشہ کا بن جانا تارکول سے مصنوعی نیل کی صنعت کی ابتدائی منزل کو تعبیر کرتا ہے۔ بعد کا عمل اس بات پر مشتمل ہے کہ تصعید سے یہ ترشہ، اینہائیڈرائڈ میں تبدیل کر دیا جاتا ہے، آمونیا گیس کے عمل سے، اینہائیڈرائڈ، تھیلیائیڈ میں تبدیل کر دیا جاتا ہے، اور سوڈیم ہائیپو بروائیٹ کے عمل سے تھیلیائیڈ، اینتھرائیلک ترشہ میں (ہوف مان کا تعامل دیکھو صفحہ ۱۵۶) تبدیل کر دیا جاتا ہے۔



اینتھرائیلک ترشہ تب نیل میں اس طرح تبدیل کیا جاتا ہے کہ کلورالسیٹک ترشہ کے ساتھ اس کو ترکیب دی جاتی ہے اور حاصل کو کاوی قلی کے ساتھ گلایا جاتا ہے، جس سے انڈاکسل اور آخر الامر تکسید کے ذریعہ نیل حاصل ہو جاتا ہے۔



تیاریاں ۱۰۵ اور ۱۰۶

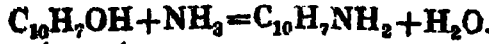
سوڈیم کانیفتھالین سلفونیٹ - بیٹا - نیفتھول

(Naphthalenesulphonate of Sodium, β -Naphthol.)

نیفتھالین کے سلفونک ٹرٹھ کا بنا اور کاوی سوڈے کے ساتھ اس کو گلانے سے تناظر فینول کا تیار ہونا بنزین سلفونک ٹرٹھ اور فینول کے بنانے کے مشابہ ہے (دیکھو تیاری ۴۱، ۴۲ اور ۴۳ صفحہ ۳۳۳ اور صفحہ ۳۲۷)۔ یہ یاد رہے کہ نیفتھالین، ماؤ - مشتقات کے دو سلسلے بناتا ہے، جو ایلفا (α) اور بیٹا (β) مرکبات کے نام سے تیز کیے گئے ہیں۔ نیفتھالین پر سلفیورک ٹرٹھ کے عمل سے دونوں ایلفا (α) اور بیٹا (β) سلفونک ٹرٹھ بن جاتے ہیں۔ ایک پست تر تپش (۱۰۰) پر یہ حاصل زیادہ تر ایلفا (α) مرکب پر مشتمل ہوتا ہے۔ اور ایک بلند تر تپش (۱۶۰) پر یہ بیٹا (β) مرکب پر مشتمل ہوتا ہے۔

بیٹا نیفتھول (β-Naphthol) اور اس کے مشتقات
ایزو - رنگوں (دیکھو قاعدہ ۶، صفحہ ۲۹۶) کی تیاری میں اور بیٹا -

نیفتھل امین (β-naphthylamine) کی تیاری میں استعمال کیے جاتے ہیں۔ موزر الذکر، بیٹا۔ نیفتھول (β-Naphthol) پر، رباؤ کے تحت امونیا کے عمل سے، حاصل کیا جاتا ہے۔



یہ تعامل اس لیے عمل میں لایا جاتا ہے کہ ایٹریک ٹرش کے ساتھ نیفتھالین صرف ایلفا۔ نائٹرو (α-Nitro) مرکب ہی بناتی ہے۔ لہذا جو طریقہ نائٹرو بنزن سے ایٹیلین کے تیار کرنے میں استعمال کیا جاتا ہے، اس کا مشابہ طریقہ بیٹا۔ نیفتھل امین (β-Naphthylamine) کے پیدا کرنے کے لیے استعمال میں نہیں لایا جاسکتا۔ نائٹریک ٹرش کے عمل سے ایلفا۔ نیفتھول (α-Naphthol) زیادہ تر زرد اور نارنجی رنگوں، { مارشیل اور نیفتھول زرد رنگ } کی صنعت میں کام آتا ہے۔ یہ رنگ، ساخت میں پیکر ٹرش کے مشابہ ہیں (دیکھو تیاری ۱۰۷)۔ بنزین سلسلہ کے فینول سے نیفتھول اس بات میں مختلف ہیں کہ وہ دھنی الکولیٹ کے طریق کے موافق یعنی نیفتھول اور الکولیٹ کے آمیزہ پر سلفیوک ٹرش کے عمل سے ایٹریک بنا دیتے ہیں، جو دوسرے فینولز نہیں کرتے ہیں۔



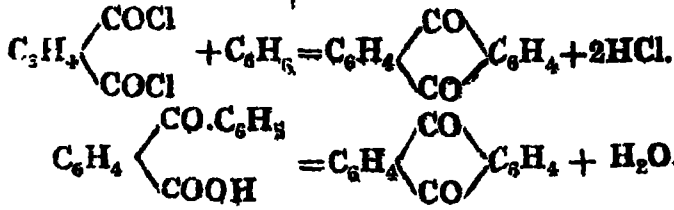
Naphthyl methyl ether

تیاری ۱۰۸

اینٹھراکوائنون (Anthraquinone) — اینٹھراکوائنول

۱۰ Martius کے "ز" جی کی علامت ہے۔

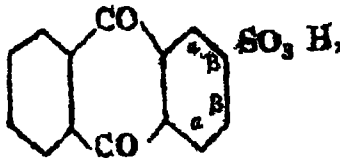
کی ساخت مختلف تالیفوں سے مشتق کی گئی ہے۔ مثلاً تحصیل کلورائیڈ اور بنزین کے آمیزہ پر جست کے برادہ عمل سے P_2O_5 کے ساتھ ہزال ہیزوئک ٹریش کے گرم کرنے سے



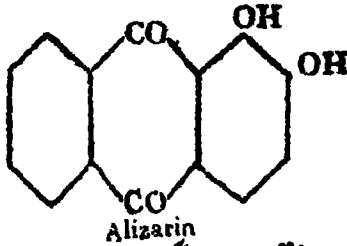
ہیزو کوئینون کے برخلاف، سلفر ڈائی آکسائیڈ سے یہ تحول نہیں ہوتا ہے (دیکھو تیاری ۸۵ صفحہ ۳۵۲) HI یا جست کے برادہ کے ساتھ گرم کرنے سے یہ اینتھراکینین میں تبدیل ہو جاتا ہے۔

تیاری ۱۱۰

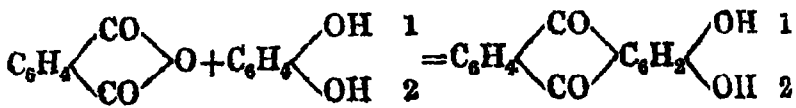
ایلیزارین (Alizarin) — ایلیزارین کی پہلی تالیف گراہے اور لیبرمان نے کی تھی (۱۸۶۸ء)۔ حال کا طریقہ ایک ہی وقت میں ان کیسٹروانوں اور برکنے نے دریافت کیا تھا۔ اینتھراکوئینون پر ڈوئخانداز سلفیورک ٹریش کے عمل سے بیشتر پیدا۔ اینتھراکوئینون مانوسلفونک (β -anthraquinone monosulphonic) ترشہ ہی حاصل ہوتا ہے



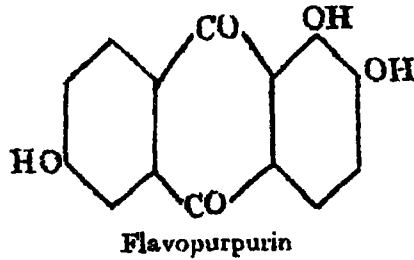
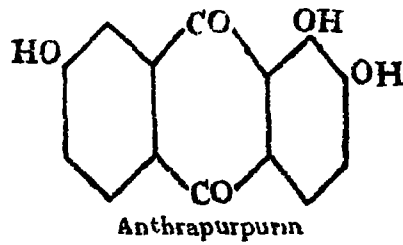
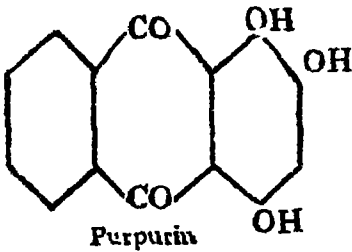
کادی سوڈے اور پوٹاشیم کلورائیڈ کے ساتھ اس کے سوڈیٹ نمک کو گلاسنے سے، ہائیڈرکسل گروہ، ایلفا (α) اور بیٹا (β) وضع میں داخل ہو جاتے ہیں۔ لہذا الیزارین کی ساخت یہ ہے



اس کی ساخت یوں تخمین کی گئی ہے کہ مرکب سلفیورک ٹرٹھ کی موجودگی میں تھیلک اینہائیڈرائڈ اور کیٹی کول سے اسے تالیف کیا گیا ہے (باہر)

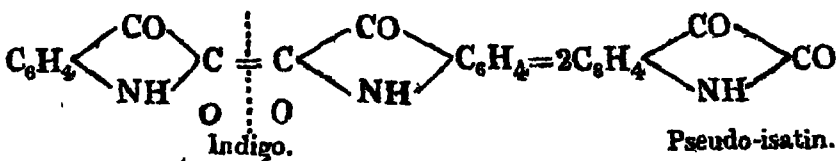


دوسرے رنگ آور مادے اس طرح حاصل کیے گئے ہیں کہ الیزارین کو تکسید کر لیا گیا ہے {پروپورین (Purpurin)} اور کادی سوڈے کے ساتھ اینتھراکوائنوں کے ڈائی سلفونک ٹرٹھوں کو گلا لیا گیا ہے {اینٹھراکوائن اور فلیوڈپروپورین (Flavopurpurin)}۔ یہ ایک دلچسپ امر واقع ہے کہ کثیر التعداد ڈائی اور پالی - ہائیڈرکسی اینٹھراکوائنوں (Di and poly-hydroxyanthraquinones) میں سے، صرف وہی رنگ آور مادے ہیں جن میں ایلفا بیٹا (αβ) وضع میں دو ہائیڈرکسل گروہ موجود ہیں، (ایلیٹ اور کوسٹانچسکی)۔

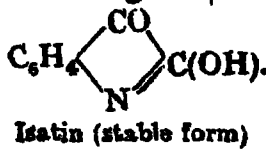


تیاری ۱۱۱

سم پٹیسٹین (Isatin) — نیل سے آئیسٹین بنانے کی حسب ذیل تعبیر کی جاسکتی ہے :-

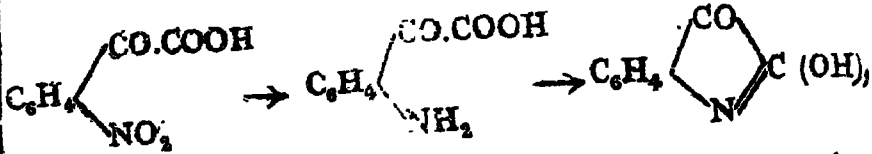


یہ مرکب غیر قائم، نقلی ہے (Pseudo) یا لیکٹیمی (Lactam) شکل کو تعبیر کرتا ہے۔ اور قائم یا لیکٹیمی شکل میں تبدیل ہو جاتا ہے (باقی)



مگر اس بات میں شک ہے کہ قائم شکل کو کونسا ضابطہ تعبیر کرتا ہے۔ دونوں شکلوں کے مشتقات معلوم ہیں۔ اور یہ مرکب، حرکی ہم ترکیبی (دیکھو انتہا است متعلقہ تیاری ۱۶، صفحہ ۲۶۶) یا باصطلاح دیگر، نقلی ہم ترکیبی کی ایک مثال ہے۔

آئیسٹین کی ساخت، او۔ نائٹروفینیل گلائی آگزیمکس (o-nitrophenylglyoxylic) پرشہ سے اس کو تالیف کرنے سے تخمین کی گئی ہے،



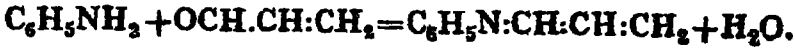
یہ پرشہ، تحویل لاحق ہونے پر ایمینو مرکب میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ اور موزالذکر مرکب اینہائیڈرائڈ یا آئیسٹین بنا دیتا ہے (کلیرن)۔

تیاری ۱۱۴

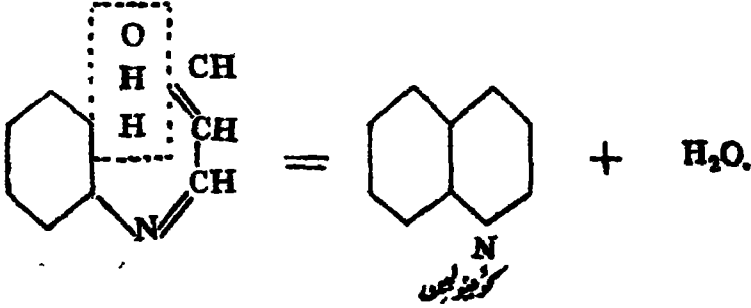
کوئینولین (Quinoline) — ”سکراپ کے تعامل“ سے کوئینولین کے بننے کو اس طرح سمجھا سکتے ہیں: گلسرول کو سلفیورک پرشہ ایکرویلین میں تبدیل کر دیتا ہے۔ تب وہ اینیلین کے ساتھ ترکیب کھا کر ”ایکرویلین اینیلین“ بنا دیتی ہے۔ موزالذکر، نائٹروبنزین سے نمکسید پا کر کوئینولین بنا دیتی ہے۔



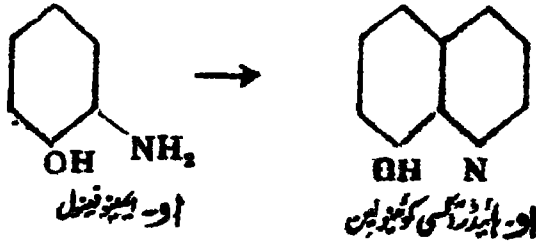
ایکروٹین



ایکروٹین بنیلین



یہ ایک بہت عام تعامل ہے اور بہت سے ابتدائی
عطری ایمنز اور اُن کے مشتقات کوئینولین کے مشتقات میں
تبدیل کئے جاسکتے ہیں، بشرطیکہ ایمنوگروہ کے لحاظ سے ایک
آرٹھو وضع آزاد ہو۔ مثلاً او۔ ایمنوفینول
(O-Aminophenol) اسی طریقہ پر، او۔ ہائیڈر آکسی کوئینولین
(O-hydroxyquinoline) دے دیتا ہے۔



تیاری ۱۱۳

کوئینین سلفیٹ (Quinine sulphate) — کوئینین

”نباتی اساسوں“ یا الکلائڈز کے گروہ میں داخل ہے۔ یہ اشیاء وسیع طور پر پودوں کے مختلف فصیلوں میں پھیلی ہوئی ہیں۔ اور یہ عموماً بے رنگ، بے بو اور قلمی ٹھوس ہوتی ہیں۔ مگر چند ایک کم کوئین اور نکوٹین کے مائع ہیں، اور ناخوشگوار بو رکھتی ہیں۔ ان پودوں میں سے جن میں یہ الکلائڈز پائے جاتے ہیں، ان کو علیحدہ کرنے کا کوئی عام قاعدہ معلوم نہیں ہے۔ یہ عموماً سیلک، لیکٹک اور دیگر عام نباتی ترشوں کے ساتھ مرکب حالت میں موجود ہوتی ہیں۔ اکثر یہ ہوتا ہے کہ جو ترشہ موجود ہوتا ہے وہ اس پودے کے ساتھ مخصوص ہوتا ہے جس میں وہ پایا جاتا ہے۔ کوئین اور دیگر سنکونا الکلائڈز کو نینک ترشہ کے ساتھ مرکب حالت میں پائے جاتے ہیں، مارفین، پیکونین، ترشہ کے ساتھ ایکائیٹین، ایکائیٹک ترشہ کے ساتھ، وغیرہ وغیرہ۔ الکلائڈز کو علیحدہ کرنے کا ایک عام قاعدہ یہ ہے کہ ایک قلمی ملا دی جاتی ہے۔ اگر اساس بھاپ میں طیران پذیر ہو، جیسے کہ کوئین ہے، تو اسے پانی کے ساتھ کشید کیا جاتا ہے۔ اگر جیسا کہ عموماً واقع ہوتا ہے، شے طیران پذیر نہ ہو، تو اسے ایک مناسب طیران پذیر محلول مثلاً ایتھر، کلوروفارم، ایل الکول وغیرہ کے ساتھ تحلیل کیا جاتا ہے۔ محلول تب کشید کیا جاتا ہے، اور الکلائڈز جو پیچھے رہ جاتا ہے، یا تو قلما لیا جاتا ہے یا ایک قلمی نمک میں تبدیل کر لیا جاتا ہے۔

الکلائڈز، طاقتور اساس ہیں۔ جو سرخ لہنس کو نیلا کر دیتے ہیں۔ اور پانی میں بہت ہی خفیف سے حل پذیر ہوتے ہیں۔ پینٹک اور آرک کلورائیڈز کے ساتھ وہ حل پذیر نمک اور دوسرے نمک بناتے ہیں۔ الکلائڈز کے لیے اہم اور عام متاعل یہ ہیں :

- ۱۔ پوٹاسیم آئیوڈائیڈ میں آئیوڈین کا محلول جو پرائیوڈائیڈز کا سُرخی اُل بھورا رسوب بنا دیتا ہے۔
 - ۲۔ نائٹرک ترشہ میں فاسفوموڈک ترشہ کا محلول۔ جو مختلف رنگوں کے زرد رسوب بنا دیتا ہے۔
 - ۳۔ پوٹاسیم مرکورک آئیوڈائیڈ کا محلول۔ جو سفید یا زردی اُل سفید رسوب بنا دیتا ہے۔
- کوئینین کی ساخت پر ابھی تک روشنی نہیں ڈالی گئی ہے۔ اس کا تعلق کوئینولین کے ساتھ ایک عرصہ سے معلوم ہے۔ کیونکہ کاوی پوٹاش کے ساتھ کشید کرنے پر اس سے یہ چیز حاصل ہو جاتی ہے (گیر ہارٹ)۔

تیاری ۱۱۴

فینیل میتھل ٹرائی ایزول کارباکسلک ترشہ

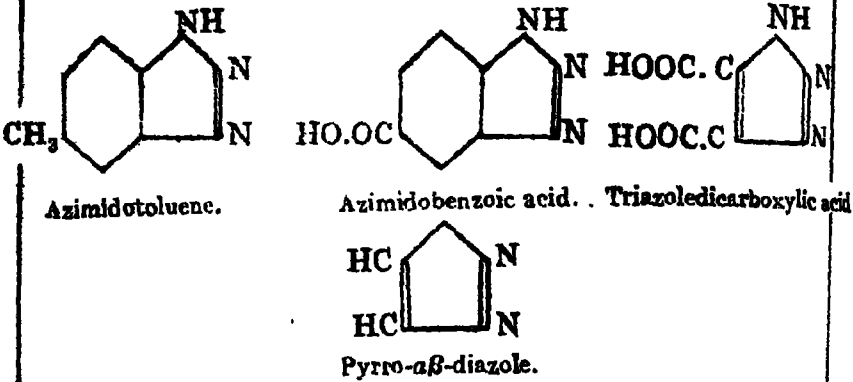
(Phenylmethyltriazole Carboxylic Acid)

اس مرکب کی "مادر" خے ایک ٹرائی ایزول (Triazole) ہے۔ یعنی پائرو ایلفا بیٹا۔ ڈائی ایزول (Pyrro- α β -diazole) جو چار متشابه ترکیب مرکبات میں سے ایک ہے:



Pyrro- α -diazole. Pyrro- $\alpha\beta$ -diazole. Pyrro- $\alpha\beta'$ -diazole. Pyrro- $\beta\beta'$ -diazole.

پائرو۔ ایٹنا بیٹا۔ ڈائی ایزول (Pyrro- $\alpha\beta$ -diazole)
 پہلے پہل ایزمیدوٹولین (Azimidotoluene) سے تیار کیا گیا تھا۔
 جو خود او۔ ٹوٹوٹیلین ڈائی امین (o-toluylene diamine) پر ٹائٹرس
 ٹرٹھ کے عمل سے تیار کیا گیا تھا،



یہ ایک بے رنگ تیل ہے جس کا نقطہ جوش ۲۸۰° ہے، ایک
 کمزور دومی اساس کے خواص رکھتا ہے، ترشوں میں حل ہو
 جاتا ہے، اور ایسے نمک بناتا ہے جو آسانی سے آب پاشیدگی
 کے قابل ہوتے ہیں۔

جو تعامل اس تیاری میں بیان کیا گیا ہے، وہ ایک
 عام سیرت رکھتا ہے۔ اور غیر متجانس حلقہ دار مرکبات کے اس
 سلسلہ کے ارکان کی تیاری کا ایک مفید طریقہ بہم پہنچاتا ہے۔
 ڈائی ایزو ہنزول ایمائیڈ کو اس کے مشابہ طریقہ پر کیٹونز {ایسیٹوفینیون}
 کے ساتھ اور دو اساسی ایسٹرز {میلونک ایسٹرز} کے ساتھ اور
 نیر کیٹونک ایسٹرز کے ساتھ، جیسے کہ موجودہ مثال کا حال
 ہے، تکلیف لاحق ہوتی ہے۔ ان اشیاء میں مصلحتی
 (Cyclic) مرکبات کے معمولی خواص موجود ہوتے ہیں۔ کاربائل
 CO₂ کی شکل میں خارج کیا جاسکتا ہے، بالکل بغلی سلسلوں کو

تکسید کر کے کار باکسل بنایا جاسکتا ہے۔ وہ سلفونیٹ اور
 مائیکریٹ کیے جاسکتے ہیں، اور مائیکرو گروہ کو ایک ایٹمو گروہ
 میں تحول کر سکتے ہیں۔ وہ فینل گروہ جو مائیکرو جن کے ساتھ
 چٹا ہوتا ہے، وہ بھی تکسید سے خارج کیا جاسکتا ہے۔ مثلاً
 فینل میتھل ٹرائی ایزول کار باکسلک ٹریشہ گرم کرنے پر CO_2 کھو
 دیتا ہے۔ اور تکسید لاحق ہونے پر، میتھل گروہ، کار باکسل
 بن جاتا ہے۔ اور یہ بھی اسی طریق سے خارج کیا جاسکتا
 ہے۔ نتیجہ کے طور پر جو حاصل تیار ہوتا ہے فینل ٹرائی ایزول
 ہے۔ دوسرے حلقی مرکبات کے مانند منفرد ٹرائی ایزولز کے
 خواص مرکزہ کے ساتھ چٹے ہوئے گروہ سے متاثر ہوتے ہیں۔
 اور کسی حد تک مادری نشے کی اساسی سیرت سے بھی متاثر
 ہوتے ہیں۔

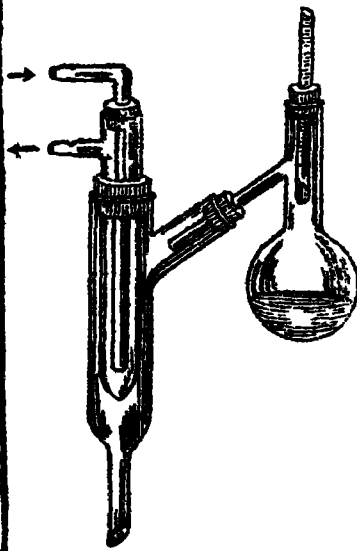


اشارات

متعلقہ

تحقیقات نامیاتی اشیاء

حوالہ کی ایک عمدہ کتاب، 'ایکیرا دان کی ایک جیبی کتاب جس میں طبیعیاتی مستقل دیئے ہوئے ہیں، اسے سب بہرہ پہنچا لو۔
تجائز الاجزاء — یہ امر تجھیں کر دو کہ آیا زیر امتحان نئے متجانس اجزاء ہے یا نہیں۔



فکل ۳۵

ایک مائع — اگر شے مائع ہو
تراس کے چند ایک کعب سبز ایک ایسی جھوٹی
سی کشیدی صراحی میں ڈال کر کشید کرو، جس کی
بنلی نلی لمبی ہو جس کے ساتھ کوئی کشف نہ ہو یا
ایسی صراحی میں جس کے ساتھ شکل ۸۶ کا
سالہ لگا ہوا ہو اس آلہ میں بخار کی تکشیف یا
بستگی کے لیے ایسی اندرونی نلی جیتا کی گئی ہے
جس میں سے پانی آہستہ آہستہ رستا ہے۔
ایک پیش پیا استعمال کرو۔ اور کشیدہ
کو امتحانی نلی میں جمع کرو۔ نقطہ جوش کو قلمبند کرو۔
اور دیکھو کہ آیا یہ نقطہ جوش اونچا نیچا ہوتا ہے یا
مستقل رستا ہے۔ اور یہ بات بھی مشاہدہ کرو
کہ آیا کوئی ٹھوس تغل پیچھے رہ جاتا ہے یا نہیں۔

۱۔ یہ آر جیبی کشف کے طور پر بھی استعمال کیا جاسکتا ہے اور خارج شدہ گیس کے جمع کرنے کے لیے بھی۔
اگر بازو کی نلی کے ساتھ ایک تناس نلی لمبی ہو جس کا سر پانی یا پارے میں ڈوبا ہوا ہو۔

پست نقطہ جوش عام طور پر پست سالی وزن کا پتہ دیتا ہے۔ اگر ایک حصہ
۱۰ کے گرد و فواح میں کشید ہو تو اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ ممکن ہے اس
میں پانی موجود ہو۔

مفید ہو گا کہ ائح کا ایک معلوم حجم (۵ کمب سمر) پانی کے
مساوی حجم کے ساتھ ملا کر بلایا جائے اور یہ قلمبند کیا جائے
کہ آیا یہ شے حل ہوتی ہے یا نہیں۔ یا یہ کہ کوئی معتدبہ تغیر
ائح کے حجم میں واقع ہوتا ہے یا نہیں۔ اس مطلب کا
ایک سہولت بخش آلہ شکل ۷۷ میں دکھایا گیا ہے۔ یہ
محض ایک چھوٹی سی تنگ درجہ دار اسطوانی شے ہے جس
کی گنجائش ۱۰ کمب سمر ہے۔ ائح زیر امتحان کے ایک حصہ کا
حل ہو جانا ایک آمیزہ کی موجودگی کا پتہ دیتا ہے۔
مزید بریں، نائل پیر حصہ کی کثافت اضافی (پانی میں اس
کا تیرنا یا ڈوب جانا) سرسری طور پر معلوم ہو جائیگی اسے قلمبند
کر لینا چاہیے۔



شکل ۷۷

ایک ٹھوس چیز۔ اگر زیر امتحان

شے ٹھوس ہو تو اس کے چند ذرات تختی پر رکھ کر خود بین سے ان کا
امتحان کرو۔ بہتر یہ ہے کہ اگر ممکن ہو تو تھوڑا سا اس شے کو دوبارہ قلمبند اور
دیکھو کہ آیا یہ قلمبند شکل میں مشابہ معلوم ہوتی ہیں یا نہیں۔ اگر یہ ایک آمیزہ
ہو تو کوشش کرو کہ اجزائے آمیزہ جدا جدا کر لیے جائیں۔ اس مطلب کے لیے
مختلف محلولوں کے ساتھ اس کے چند ایک امتحان کرو۔ مثلاً پانی، الکل، ایٹر
بنزین، پٹرولیم روح، ایٹھل ایسیٹک، ایسیٹک تریٹھ وغیرہ کے ساتھ۔ اگر
یہ نتائج الاجزاء معلوم ہو تو اس کا نقطہ انجمت تخمین کرو۔ اس نقطہ کی تیزی

لے یہ دونوں آئے (شکل ۷۷ اور ۷۸) مسٹر او۔ باوم باک (O-Baumbach)

مفلک انجیم گروو آگس فورڈ (Oxford) انسٹیٹیوٹ میسٹر (Manchester) سے مل سکتے ہیں۔

سے یعنی اگر یہ ایک بھی قیمت بتائے تو مزید توفیق ہو جائیگی۔ اگر یہ ایک آمیزہ ثابت ہو، تو اس کے ساتھ ”آمنزات“ کے تحت (صفحہ ۶۵۴ پر) جیسا کہ بیان کیا گیا ہے ویسا مزید برتاؤ دیا جانا چاہیے۔

حرارت کا عمل — پہلے تو ہم یہ فرض کر لیں گے کہ شے زیر امتحان متجانس الاجزاء ہے اور صرف اکیلا منفرد ہے۔ اس کا ایک حصہ پلاٹینم کے ورق پر رکھ کر گرم کرو۔ اور دیکھو کہ آیا یہ طیران کرتی ہے کلساتی ہے یا صاف منور، غیر منور (دھنی) یا دھینیلے (عطری) شکل کے ساتھ جلتی ہے کہ نہیں۔ کاربن کے جل جانے کے بعد اگر کوئی ثقل پیچھے رہ جائے تو اس ثقل کی باہریت معلوم کرو۔

اگر یہ ثقل دھات یا دھاتی آکسائیڈ یا کاربونیٹ ہو تو یہ اس بات کا پتہ دے سکتا ہے کہ ایک ناسیاتی ترشہ، فینٹ، یا ایک اساس کا دوسرا ٹک موجود ہے۔

اگر یہ سلفیٹ، سلفائیڈ یا سلفائیڈ (Sulphate, Sulphite or Sulphide) ہو تو یہ اس بات کا پتہ دے سکتا ہے کہ ایک سلفیٹ، سلفونیٹ، مرکبپ ٹن، یا ایک الیٹریٹ یا کیٹون کا باقی سلفائیڈ مرکب موجود ہے۔

اگر سائیڈائیڈ ہو تو ایک سائیڈائیڈ یا فیرو سائیڈائیڈ، وغیرہ کے موجود ہونے کا پتہ دے سکتا ہے۔

تھوڑا سا اس شے کو چھوٹی سی آتشی شیشہ کی ٹلی میں ڈال کر گرم کرو اور مشاہدہ کرو کہ آیا یہ شے پھیل جاتی ہے، کھلا جاتی ہے، دھماکتی ہے، صودا کر جاتی ہے یا طیران کر جاتی ہے۔ آیا اشتعال پذیر گیس، پانی، وغیرہ پیدا ہوتے ہیں۔ نیز یہ بھی ملاحظہ کرو۔

کاربنو آئیڈرائس پانی ہائیڈرک الکوہلز، عالی تر ناسیاتی ترشے {مثلاً شکر، دو اساسی اور ہائیڈرائس ترشے {مثلاً نارٹریک، بعض ایٹریڈز {مثلاً آکس ایٹریڈز، الکوہلز، اور ایزو اور دوسرے ناسیاتی رنگ، یہ سب

مذکورہ اشیاء کھلا جاتی ہیں۔ اور ان سے پانی خارج ہوتا ہے یا اگر نائٹروجن موجود ہو تو آکسوجن یا اسامی اجڑے ترکیبی خارج ہوتے ہیں۔
مگر عام نامیاتی مرکبات کی ایک بڑی تعداد تحلیل ہونے کے بغیر طیران کر جاتی ہے۔

عناصر۔ نائٹروجن، گندک، اور لوہنجوں کے لیے امتحان کرو۔ اگر ان میں سے کوئی بھی پایا نہ جائے تو کاربن اور ہائیڈروجن موجود ہونگے۔ اور اگر شے سے پانی خارج ہوا ہے یا پانی میں حل پذیر ہے تو یہ فرض کیا جاسکتا ہے کہ آکسیجن بھی موجود ہے۔ اگر شے مائع ہو تو اس پر سوڈیم کے عمل کا یا اگر یہ ٹھوس ہو تو بنزین یا لکڑاں میں اس کے محلول پر سوڈیم کے عمل کا امتحان شکل ۸۶ کے آئینہ کرنا چاہیے۔ جو گیس خارج ہو اس کا امتحان ہائیڈروجن کے لیے کرنا چاہیے۔ اگر ہائیڈروجن موجود ہو تو ہائیڈروکسل، کیٹونز یا ایسٹر گرد ہوں گا پتہ دیتا ہے۔

نائٹروجن کی موجودگی اس بات کا پتہ دے سکتی ہے کہ ایک امونیم نمک نامیاتی اساس ہے امین یا الکلائڈ، ایمینو ترشک، ایمائیڈ، سائٹانائیڈ، آئی سو سائٹانائیڈ، آکسائیڈ، نائٹرو سولفائیڈ، نائٹرو مرکب، ایڈ مرکب، وغیرہ موجود ہے۔

گندک کی موجودگی اس بات کا پتہ دے سکتی ہے کہ ایک نامیاتی اساس کا ایک سلفائیڈ، ایک اکل سلفائیڈ، سلفائیڈ، سلفائیڈ، مرکب، سلفونک، ترشک، الکھائیڈ یا کیٹون کا بائی سلفائیڈ مرکب، موجود ہے۔

لہ سوڈیم امتحان سے نائٹروجن کا پتہ لگانا بعض اوقات مشکل ہوتا ہے نتیجہ کو قطعی نہیں خیال کرنا چاہیے، خاص کر کے اگر زیر امتحان شے طیران پذیر ہو یا دھندلی ہو تو یہ نتیجہ قطعی کر کے ایک ایک وقت میں پھلی ہوئی دھات میں ڈالی نہ گئی ہو۔ دھات کو آتش شیشہ کی ایسی نلی میں گرم کرنا چاہیے جو ایک فریجی استاد پر لٹکی ہو کسی گئی ہو۔ نائٹرو مرکبات کے ساتھ خاص احتیاط کرنا چاہیے۔ کیونکہ ممکن ہے کہ یہ دھماکے جانیں اور نلی کو توڑ دیں۔

لوہن کی موجودگی = پتہ دیتی ہے کہ ایک اساس کا لوہنجی نمک (alkali) الکلیں یا ایول ہیلایڈ، ترشٹی ہیلایڈ، ایک الیکٹریٹ یا ترش کا لوہنجی مشتق موجود ہے۔ بعض اشیاء میں مثلاً سو سے تیل، ایمینو سلفونک ترشوں اور تھائیو ایمایڈز میں، مائیکروجن اور گندک دونوں موجود ہوتے ہیں۔

حل پذیری — امتحان کرو کہ آیا یہ شے گرم یا سرد پانی

میں حل ہوتی ہے۔ ماسوائی اساسوں اور ترشوں کے نمکوں کے علاوہ جن میں سے بہت سے پانی میں بہت حل پذیر ہوتے ہیں، سادہ ماسوائی اشیاء کی حل پذیری کا اندازہ عام طور پر OH گروہ (جس میں CO.OH اور $\text{SO}_2.\text{OH}$ گروہ بھی شامل ہیں) کی موجودگی سے اور کسی حد تک NH_2 گروہ سے لگایا جاتا ہے۔ کاربن کے ساتھ OH گروہوں کا تناسب جتنا زیادہ ہو، بطور قاعدہ پانی میں اتنی ہی حل پذیری زیادہ ہوتی ہے۔ بہت تر درجہ کے الکوہلز میٹھل، ایتھل اور پروپل الکوہلز پانی کے ساتھ خلط پذیر ہیں۔ قطبی ہول اور آئی سو بیوٹل الکوہلز (تخمیر) پانی کے تقریباً ۱۰ حصوں میں معمولی پیش پر حل ہو جاتے ہیں۔ ایل الکل (تخمیر) پانی کے تقریباً ۴۰ حصوں میں حل ہو جاتا ہے۔ پہلے دونوں ٹھوس پوائیٹم کاربونیٹ کے طانے سے محمول سے جدا کیے جاسکتے ہیں۔ معمولی نمک کا ملاوٹ اس بات کے لیے کافی ہوتا ہے کہ آخری میٹھل {پروپل، بیوٹل، اور ایل} جدا کر لیے جائیں۔ پانی ہائیڈرک الکوہلز، گلائی کول، گلسرول، اور مینی ٹول، اور نیز شکر وں کے مانند اشیاء نہایت درجہ حل پذیر ہوتی ہیں۔ کیونکہ کاربن کے ساتھ OH گروہوں کا تناسب اوجھا ہوتا ہے۔ معمولی فینول کے حل ہونے کے لیے پانی کے ۱۵ حصے درکار ہوتے ہیں، بیکالیک ڈائی اور ٹرائی ہائیڈرک فینولز جھٹ پٹ حل ہو جاتے ہیں۔ یہی حال ترشوں کا ہے۔ بہت ترکیب اساسی وہی ترشے {فورمک، اسیٹک

پروپونک، اور طبیعی بیوٹک، پانی میں آسانی سے حل پذیر ہیں۔ جالیکہ آئی سو بیوٹک کے لیے پانی کے تین حصوں کی ضرورت ہوتی ہے اور ویلک کے لیے تقریباً تین حصوں کی۔ نمک ملائے پر آخری ٹرنش، ٹرنش پانی سے جدا ہو جاتے ہیں۔ دو اساسی اور ہائیڈر آکسی ٹرنش، جن میں کاربن کا تناسب حقوڑا ہوتا ہے، سسٹیک، مارٹیک، اور سائیک، قدرتی طور پر ایک اساسی ٹرنش کے نسبت جن میں کاربن کے جوہروں کی تعداد وہی ہوتی ہے، زیادہ تر حل پذیر ہوتے ہیں۔ بہت سے عطری ٹرنش معمولی پیش پر پانی میں بہت حل پذیر نہیں ہوتے بلکہ کاربن باکسل کے ساتھ کاربن کا تناسب اوجھا ہوتا ہے۔ ہائیڈر آکسی اور کثیر الاساسی اور نیز اینو ٹرنش نسبت غیر موضوعہ یک اساسی ٹرنش کے زیادہ حل پذیر ہوتے ہیں (یا اگر یہ موضوعہ بھی ہوں تو ان کی نسبت بھی جن میں بدلیات (موضوعات)، کو بن یا ہائیڈرو گروہ ہوتے ہیں، جو بطور قاعدہ، حل پذیری کو گھٹا دیتے ہیں)۔ پانی کے ایک ہزار حصے، ہنز وٹک کے تقریباً ۱/۲ حصوں کو حل کر لیتے ہیں، سیلی سلک کے تقریباً ۱/۲ حصوں کو، تھیلک کے آٹھ حصوں کو، اور مینڈیک ٹرنش کے ۱۵۹ حصوں کو، لیک اور ٹینک ٹرنش جیسے ٹرنش پانی میں جھٹ پٹ حل ہو جاتے ہیں۔

سلفونک ٹرنش اور ان کے بہت سے نمک بھی بہت ہی حل پذیر ہوتے ہیں۔ بہت تر درجہ کے ڈیوٹی امینز اور ایمائیڈز تو پانی میں حل پذیر ہوتے ہیں، مگر عالی تر درجہ کے ارکان حل پذیر نہیں ہوتے ہیں اور نہ سادہ عطری امینز۔ مگر بعض ڈالی لکسٹریکینو فینولز اور امینو ٹرنش، اوسط درجہ حل پذیر ہوتے ہیں۔ ان حل پذیر مرکبات میں سے بہت سے، نمکائے (یعنی سیر کرنے تک نمک ملائے) کے بعد، ایٹھ کے ساتھ تخلیص کیے جاسکتے ہیں۔ اگر زیر امتحان ٹرنش پانی میں حل پذیر ہے، تو یہ مذکورہ بالا سرکبات میں

کوئی ایک ہو سکتی ہے، یا ایک پست تر الڈیہائیڈ یا کیٹون، یا ان اشیا کا ایک بائی سلفائیٹ مرکب، یا کسی اساس یا ٹرٹھ کا نمک، ہو سکتی ہے۔
ذیل میں، زیادہ تر حل پذیر، نامیاتی مرکبات، ان کے نقاطِ جوش، نقاطِ اجمعت اور حل پذیری کی فہرست دی جاتی ہے۔ یہ حل پذیری سہری طور پر حرارت (سرد پانی میں حل پذیر) اور گ (گرم پانی میں حل پذیر) سے ظاہر کی گئی ہے۔

حل پذیر مائع اور ٹھوس اشیا

حل پذیر	نقطہ اجمعت	نقطہ جوش	
الکولنز (Alcohols)			
ج	-	۶۶	(Methyl) (صفحہ ۱۳۱)
۴	-	۷۸	(Ethyl) (صفحہ ۹۶)
۵	-	۹۶	(n-Propyl) این-پروپیل
۶	-	۸۵	(i-Propyl) آئی
۷	-	۱۱۷	(n-Butyl) این-بوتیل
۸	-	۱۰۸	(i-Butyl) آئی
۹	-	۹۶	(Allyl) (صفحہ ۲۰۲)
۱۰	-	۲۰۷	(Benzyl) (صفحہ ۳۵۶)
۱۱	-	۱۹۷	(Glycol) گلیکول
۱۲	-	۲۹۰	(Glycerol) (صفحہ ۱۹۶)
الڈیہائیڈس (Aldehydes)			

حل پذیر انواع اور ٹھوس اشیاء

نقطہ اجابت	نقطہ جوش	حل پذیر	ترکیب
۱۵۵	تابیدہ	ح	او۔ ہائیڈروکسی بنزویک (صفحہ ۳۴۷) (o-Hydroxybenzoic Salicylic)
۲۰۰	—	—	ایم۔ (m-Hydroxybenzoic) (Salicylic)
۲۱۰	—	—	پی۔ (p-Hydroxybenzoic) (Salicylic)
۱۴۴	—	—	او۔ امینو بنزویک (صفحہ ۳۴۷) (o-Aminobenzoic) (Anthranilic)
۱۶۴	—	—	ایم۔ (m-Aminobenzoic) (Anthranilic)
۱۸۶	—	—	پی۔ (p-Aminobenzoic) (Anthranilic)
۱۰۲	—	—	او۔ ٹولویک (o-Toluic)
۱۱۰	—	—	ایم۔ (m-Toluic)
۱۶۹	—	—	پی۔ (p-Toluic) (صفحہ ۳۱۰)
۲۲۲	—	ح	گلیک (Gallie)
تحلیل	—	—	ٹینک (Tannic)
۱۱۸	—	—	مینڈلیک (Mandelic) (صفحہ ۳۶۸)
۱۵۰	—	ح	بنزلیک (Benzilic) (صفحہ ۳۶۳)
۱۳۳	—	—	سینک (Cinnamic) (صفحہ ۳۶۴)
۲۵	—	—	ہائیڈرو سینک (Hydrocinnamic) (صفحہ ۳۶۶)
۲۱۳	تابیدہ	—	فٹالیک (Phthalic) (صفحہ ۳۰۰)
—	—	ح	بترین سلفونک (Benzene sulphonic) { (صفحہ ۳۲۲)

حل پذیر مائعات اور ٹھوس اشیاء			
نقطہ جوش	نقطہ اجماع	حل پذیر	ترتیب
—	۹۰	ح	ایلفا۔ نیفتھالین سلفونک (α -Naphthalene sulphonie)
—	۱۶۰	"	بیٹا۔ (صفحہ ۲۰۳) (B- ")
—	۱۲۵	"	پیٹا۔ نیفتھول ۶۔ سلفونک (β -Naphthol 6 sulphonie)
—	—	"	" ۶-۸۔ ڈائی سلفونک جی۔ (" 6: 8. Disulphonie G.)
—	—	"	" ۳-۶۔ آر (" 3: 6. " R.)
—	تحلیل	گ ح	سلفانیلک (Sulphanilic) (صفحہ ۳۲۰)
—	"	ح	ایٹل ٹریشی سلفینس (صفحہ ۹۷) (Alkyl acid sulphates)
—	۱۲۶	گ ح	سلفونل (Sulphonol) فیولنز (Phenols)
۱۸۱	۲۳	"	فینول (Phenol) (صفحہ ۳۲۷)
۲۳۵	۱۰۲	ح	کیٹی کول (Catechol)
۲۷۶	۱۱۰	"	ریزارسینول (Resorcinol)
صعود	۱۶۹	"	کوئینول (Quinol) (صفحہ ۳۵۱)
—	۵۶	"	آرسینول (Orcinol) (تلمبی)
۲۸۹	۱۰۷	"	" (Orcinol) (نابیہ)
۲۹۳	۱۳۲	"	پائر و گیلول (Pyrogallol)

حل پذیر مائعات اور ٹھوس اشیاء			
نقطہ جوش	نقطہ اُتھت	حل پذیر	
			(Phenols) فینولز
صعود	۲۱۷	ح	(Phloroglucinol) فلورو گلو سینول
—	۱۸۴	گ ح	پی - امینو فینول (صفحہ ۲۷۰)
			(p-Aminophenol)
—	۹۵	"	ایلفا - نیفتھول (α-Naphthol)
—	۱۲۲	"	بیٹا - نیفتھول (β-Naphthol) (صفحہ ۴۴)
			کاربوہائیڈریٹس
—	۱۴۶	ح	(Glucose) گلوکوز (صفحہ ۲۳۵)
—	۱۶۰	"	(Galactose) گیلکٹوز
—	۹۵	"	(Laevulose) لیوولوز
—	۱۶۰	"	گنے کی شکر
—	۲۰۵	"	(Lactose) لیکٹوز
—	—	"	(Maltose) مالتوز
—	—	"	(Dextrin) ڈیکسٹرن
—	—	گ ح	نشاستہ
			(Glucosides) گلوکوسائیڈز
—	۲۱۴	ح	(Amygdalin) امیگڈالین
—	۱۶۵	گ ح	(Arbutin) آربوٹن
—	۱۷۵	"	(Helicin) ہیلیسن
—	۲۰۱	"	(Salicin) سلیسن

نقطہ جوش	نقطہ انجماد	حل پذیر	
			اساسیں —
گیس	—	ح	میتھائل امین (Methylamine) (صفحہ ۱۵۵)
"	—	"	ڈائی میتھائل امین (Dimethylamine)
"	—	"	ٹرائی میتھائل امین (Trimethylamine)
۱۹	—	"	ایٹھائل امین (Ethylamine)
۵۷	—	"	ڈائی ایٹھائل امین (Diethylamine)
۱۸۰	۵۲	"	یوریتھین (Urthane)
۱۸۳	—	"	بنزل امین (Benzylamine)
—	۱۰۲	گ ح	او-فینیلین ڈائی امین (o-Phenylenediamine)
—	۶۳	"	ایم- (صفحہ ۲۸۲) (m- ")
۲۶۷	۱۳۷	"	پی- (صفحہ ۳۱۶) (p- ")
—	۱۸۲	"	پی- امینوفینول (صفحہ ۲۷۰) { (p-Aminophenol)
۱۱۶	—	ح	پیریدین (Pyridine)
—	۲۳۲	"	کافین (Caffeine) (صفحہ ۲۳۸)
			ایمائیڈز اور سائیائیڈز —
			(Amides and cyanides)
۱۹۲	—	"	فارم ایائیڈ (Formamide)
۲۲۲	۸۲	"	ایسیٹ ایائیڈ (Acetamide) (صفحہ ۱۵۱)
تحلیل	۱۳۲	"	یوریا (Urea) (صفحہ ۲۳۰)

حل پذیر مائعات اور ٹھوس اشیاء			
نقطہ جوش	نقطہ انجمت	حل پذیر	
ایمائیڈز اور سائیٹائیڈز (Amides and cyanides)			
—	۱۷۲	گ ح	تھائیو یوریا (Thiourea) (صفحہ ۲۳۳)
—	۱۲۶	ح	سکینیمائیڈ (Succinimide)
—	۱۲۸	گ ح	بنزائیمائیڈ (Benzamide) (صفحہ ۳۸۵)
—	۴۶	"	فارم اینیلائیڈ (Formanilide) (صفحہ ۲۷۴)
—	۱۱۲	"	ایسیٹ اینیلائیڈ (Acetanilide) (صفحہ ۱۵۳)
۸۲	—	ح	ایسیٹو نائٹرائل (Acetonitrile) (صفحہ ۱۵۳)
اساسوں اور ترشوں کے نمک			
ترشائی اینھائیڈرائیڈز (Acid—)			
اور کلورائیڈز (Anhydrides)			
(Chlorides)			
گرم کرنے سے بالترتیب			
حل ہو جاتے ہیں اور ترشہ متعلقہ دیدیتے			
ہیں۔			

متذکرہ بالا ابتدائی تحقیقات سے یہ تو پتہ لگ جائیگا کہ مزید تحقیقات کا راستہ کونسا ہے۔ مگر ذیل کی سرسری تجویز ایک رہنما کا کام دے سکتی ہے۔

فصل ۱۔ مفرد شے جو پانی میں حل پذیر ہے۔

جس میں صرف کاربن، ہائیڈروجن اور آکسیجن موجود ہو۔

ایسی اشیاء کی تعداد مقابلہ بہت تھوڑی ہے جیسا کہ مندرجہ بالا فہرست سے ظاہر ہے۔ یہ شے ایک الکول، پست وزن سالمہ والا الڈیہائیڈ یا کیٹون، ترشہ، فینول کاربوہائیڈریٹ یا گلوکوسائیڈ ہو سکتی ہے۔

ترشے — (اگر یہ پیشتر ہی حل شدہ نہ ہو تو) اس کا محلول بناؤ اور تمس کے ساتھ امتحان کرو۔ اٹھ اگر ترشہ ہے تو غالباً ایک آزاد ترشہ موجود ہے۔ اگر اٹھ تعدیل ہے اور ایک دھات پائی گئی ہے تو غالباً ایک دھاتی نمک موجود ہے۔ اگر اٹھ قلعی ہے تو کسی فینول کا قلعی نمک ہے یا قلعی سائیٹائیڈ ہے جو دونوں محلول میں آب پاشیدہ ہو جاتے ہیں۔ ترشہ کو جدا کرنا اور پہچان لینا کوئی بہت سادہ بات نہیں ہے۔ اگر یہ ترشہ ایک بلند وزن سالمہ کا عطری یا دہنی ترشہ ہے، مختصر یہ کہ کوئی ایسا ترشہ ہے جو یا تو فہرست مندرجہ بالا میں دیا ہی نہیں گیا ہے یا اس کی نسبت نشان کیا گیا ہے کہ یہ صرف گرم پانی میں حل پذیر ہے، تو مرکز ہائیڈروکلورک ترشہ کے چند قطرے ملانے سے یہ عموماً رسوب بن جائیگا۔

لزوج خصلت اور اپنے تعاملات سے (صفحہ ۱۹۶) پہچانا جائیگا۔ اگر یہ الکول آبی محلول کی شکل میں ہو، تو پہلے اسے تکیہ کرنا چاہیے اور کشیدہ میں پوٹاسیم کاربونیٹ ملا دینا چاہیے۔ اس سے الکول جدا ہو جائیگا۔ پس بن جنتر پر بتخیر کرنے سے گلسرول یا گلابی کول یوں آبی محلول سے جدا کیے جاسکتے ہیں۔

الڈیہائیڈز اور کیٹونز پہلے یوں پہچانے جاتے ہیں کہ (۱) سوڈیم بائی سلفائیٹ کے سرو اور سیر شدہ محلول کے ساتھ ملا کر انہیں ہلایا جائے (دیکھو تعامل ۲ صفحہ ۱۲۹)۔ (۲) آبی محلول میں پی۔ برومو (p-Bromo) یا پی۔ نائٹرو۔ فینیل ہائیڈرازین ایسیٹٹ (p-Nitro-phenylhydrazine acetate) کا محلول ملا جائے (دیکھو تعامل ۲، صفحہ ۱۳۶)۔

کیٹون سے الڈیہائیڈ قلعوی کارسلفیٹ پر اور امونیا سلورنائٹریٹ پر اپنے تحولی عمل اور شفلے کے امتحان کے ذریعہ سے پہچانا جاسکتا ہے۔ (دیکھو تعاملات صفحہ ۱۲۹)۔

کاربوہائیڈریٹس گرم کیے جانے پر کلسا جاتے ہیں پانی خارج کرتے ہیں اور جلی ہوئی شکر کی بو دیتے ہیں۔ اس نئے کا امتحان قلعوی کارسلفیٹ، امونیا سلورنائٹریٹ، فینیل ہائیڈرازین ایسیٹٹ یا مولیسس کے امتحان کے ذریعہ کیا جاتا ہے (دیکھو صفحہ ۲۲۷)۔ گنے کی شکر ان تعاملات کو قبول نہ کریں جب تک کہ ہلکائے ہوئے سلفیورک ترشہ کے چند قطروں کے ساتھ اسے گرم کر کے اس کا معاکسہ نہ کر لیا جائے (دیکھو تیاری اور امتحانات)۔ مخصوص شکر کو پہچاننے کے لیے تب مخصوص امتحانات عمل میں لائے جاسکتے ہیں۔ چند ایک گلوکو ساپڈز

پانی میں حل پذیر ہیں۔ اور ہلکائے ہوئے ترشہ کے ساتھ گرم کرنے کے بعد شکر کے تعاملات دیتے ہیں۔

۲۔ جس میں نائٹروجن موجود ہو۔۔۔ پہلے تو اصلی ٹھوس یا مائع کا امتحان یوں کرو کہ اسے سوڈا لائیم کے ساتھ قوی ترشی شیشہ کی نلی میں گرم کرو (صفحہ ۳۱) اور دیکھو کہ آیا امونیا کی بو آتی ہے۔
 { امونیا نمک، ایسائیڈ یا سائیٹائیڈ، ایک پیریڈین اساس (الکلائائیڈ) کی بو آتی ہے یا ایک ایمین (ایمین یا ایمینو ترشہ) کی۔
 اس شے کو پانی میں حل کرو۔ گاڑی سوڈے کا محلول ملاؤ۔ اور گرم کرو۔

امونیم یا ایمین نمک، اگر موجود ہوں، تو یہ امونیا یا ایمین کی بو دیتے ہیں۔ اگر ایک مائع پذیر، نامیاتی اساس { ایمین، الکلائائیڈ } کا نمک موجود ہو، تو اسے ایک مائع یا ٹھوس کی شکل میں رسوب بنا سکتے ہیں۔ دھنی اساسوں کے نمک اور نیز بنزیل ایمین اور پانی پیریڈین (Piperidine) کے مانند اساسوں کے نمک تعدیل ہوتے ہیں۔ عطری اساسوں { جن کے مرکزے میں ایمینو گروہ ہوتا ہے } کے نمک ترشی ہوتے ہیں۔ ایک حل پذیر نامیاتی اساس { پست تر ایمین، بنزیل ایمین، پیریڈین } اپنی بو سے پہچانی جاسکتی۔ اکثر عطری ایمینو مرکبات اور الکلائائیڈ پانی میں غیر حل پذیر ہوتے ہیں۔ بعض عطری ڈائی ایمینز اور ایمینوفینولز اوسط درجہ حل پذیر ہوتے ہیں۔ اس ایمین کی ثابت، کہ آیا یہ ابتدائی ہے یا دومی یا سومی، تب بیان مندرجہ فصل ۲-۲ کے بموجب تحقیق کرنی چاہیے۔

دونوں دھنی اور عطری سلسلوں کے ایمینو ترشے بھی اسی جماعت میں شمار ہوتے ہیں۔ گلائیکوکل، ایلائین، وغیرہ کے مانند اشیاء پانی میں بہت ہی حل پذیر ہیں۔ ان کے محلول

تعدیلی ہوتے ہیں۔ اور یہ اشیاء تانبے کے نمک کے ذریعہ سے شناخت کی جاسکتی ہیں (دیکھو صفحہ ۱۷۳)۔ جب سوڈیم ٹرائیٹ اور ہائیڈروکلورک ٹریشہ کے ساتھ عمل کیا جاتا ہے تو مہنی سلسلہ کے ایمینو ٹریشوں سے بھی ہائیڈروجن خارج ہوتی ہے۔ جب سوڈالائیم کے ساتھ گرم کیے جائیں تو ان سے ایمینز برآمد ہوتے ہیں۔ عطری ایمینز کے مانند، عطری سلسلہ کے ایمینو ٹریشے بھی ڈائی ایزوٹائیگز کے جاسکتے ہیں اور فینولز (Phenols) کے ساتھ جفت کیے جاسکتے ہیں (دیکھو صفحہ ۲۷۳)۔

ایسائیڈز اور سائیٹائیڈز — بہت سے ایسائیڈز

اور چند ایک سائیٹائیڈز پانی میں حل پذیر ہیں۔ کاوی سوڈے کے مرکب یا الکولہولک محلول، مرکب ہائیڈروکلورک ٹریشہ یا سلفیورک ٹریشہ (ٹریشہ اور پانی کے مساوی حجم) دیر تک رچی طور پر آبلنے پر، ان کو تحلیل کر دیتے ہیں۔ پہلی کشال میں امونیا گیس برآمد ہوتی ہے۔ مؤخر الذکر دو مثالوں میں امونیا کے نمک بن جاتے ہیں۔ جن کو کاوی سوڈے کی افراط کے ساتھ گرم کرنے سے امونیا گیس برآمد ہوتی ہے۔ اینیلائیڈز بھی ایسا ہی سلوک کرتے ہیں۔ مگر ان کی کشال میں امونیا کے بجائے اینیلین آزاد ہوتی ہے، جس کی تلاش کی جانی چاہیے۔ بعض ایسائیڈز کو ان معاملات میں سے کسی کے ساتھ بھی آب پاشیدہ کرنا مشکل ہوتا ہے۔ ایسی مثالوں میں ایک حجم مرکب سلفیورک ٹریشہ اور دو حجم ایتھل الکول کے آمیزے کے ساتھ آہستہ آہستہ گرم کرنے سے ٹریشہ کا ایسٹر اور امونیم سلفیٹ حاصل ہو جائینگے۔ اس کے بعد محوڑا سا پانی ملا کر ایتھر کے ساتھ تخلیص کرنے سے ایسٹر جدا کیا جاسکتا ہے۔ اور آب پاشیدہ کیا جاسکتا ہے اور نامیاتی ٹریشہ شناخت کیا جاسکتا ہے (دیکھو صفحہ ۶۲۲)۔ حل شدہ ایتھر کو خارج کر دینے

کے بعد، قلی کی افراط کے ساتھ گرم کرنے پر اسونیا کی بُود دیکھا۔
 ۳۔ جس میں لوہجن موجود ہو — یہ ایک لوہجن
 ترش ہو سکتا ہے، مثلاً کلورائیٹک ترش، یا اس کا نمک، یا کسی
 اساس کا یا امینو ترش کا ہائیڈروکلورائیڈ ہو سکتا ہے، یا ایک
 بدلی (معتوضہ) الڈی ہائیڈرولائیڈ، بیوٹل کلورل، ہو سکتا ہے۔
 اگر یہ ایک آزاد لوہجن ترش ہو، تو محلول کا تعادل ترشی ہوگا،
 اور کاوی سوڈا لانے پر محلول خفاف ہی رہیگا۔ اگر یہ ایک
 اساس کا ہائیڈروکلورائیڈ ہے، تو AgNO_3 کے ساتھ یہ رسوب دیکھا۔
 اور کاوی سوڈا لانے سے اساس (اگر حاصل پذیر ہو) ٹھوس
 یا مانع شکل میں جدا ہو جائیگی۔ یا اگر اساس طیران پذیر ہو تو اسونیا
 کی تیزبو پیدا ہوگی۔ اساس کا مزید امتحان وہی ہے جو فصل ۱، ۲
 میں بیان کیا گیا ہے۔ ترشی کلورائیڈز عموماً پانی میں نائل پذیر ہوتے
 ہیں۔ مگر جلد تحلیل ہو جاتے ہیں، اور ممکن ہے کہ آزاد ترشہ
 بن کر حل ہو جائیں، اور ساتھ ہی آزاد ہائیڈروکلورک ترشہ بھی
 دیدیں۔

۴۔ جس میں گندک موجود ہو — یہ کسی
 اساس کا سلفیٹ ہو سکتا ہے۔ ایسی صورت میں بیسٹیم
 کلورائیڈ کے ساتھ محلول رسوب بنا دیکھا۔ اور امتحان کا عمل وہی
 ہے جو فصل ۱، ۲ میں بیان کیا گیا ہے۔ ہلکائے ہوئے
 ہائیڈروکلورک ترشہ کے ساتھ گرم کرو۔ کسی الڈی ہائیڈرولائیڈ یا کیٹون کا
 باقی سلفائیٹ مرکب تحلیل ہو جائیگا اور سلفر ڈائی آکسائیڈ گیس برآمد
 ہوگی۔ ایک اکیلے ترشی سلفیٹ بھی تحلیل ہو جائیگا اور آزاد
 سلفیورک ترشہ محلول میں پایا جائیگا (دیکھو تعادل، صفحہ ۱۰۵)۔ ہلکائے
 ہوئے سلفیورک ترشہ کے ساتھ کشید کرو۔ اور کشیدہ کا امتحان
 طیران پذیر الڈی ہائیڈرولائیڈ یا کیٹون کے لیے کرو۔ پ۔ برومو اور

میں لائے جاتے ہیں (صفحہ ۶۱۶)۔
 ٹرشے — مائع اور ناقص پذیر ٹرشوں کی تعداد بہت
 محدود ہے اور دہنی سلسلہ کی حد تک پائی جاتی ہے۔ ان کے
 نقاط جوش اور ان کی بکھریں سمیتر ہوتی ہیں اور وہ سوڈیم کاربونیٹ
 کے محلول میں باسانی حل ہو جاتے ہیں۔

ایٹھنر اور فینول ایٹھنر کی بو خوشگوار ہوتی
 ہے اور اگر میتھل یا میتھل ایٹھنر موجود ہو تو طاقتور ہائیڈرو
 آئیڈروکس ٹرشے کے ساتھ گرم کرنے پر یہ تحلیل ہو جاتے ہیں۔
 برآمدہ گیس اگر الکوہولک سلورنائیٹریٹ میں سے گزاری جائے تو ایک
 رسوب بن جائیگا، جیسے سائزل کے طریقہ میں ہوتا ہے
 (صفحہ ۴۰۶)۔

ایسٹرز کی بومیوں کی سی خوشگوار ہوتی ہے۔ یہ
 عموماً تحلیل کے بغیر کشیدہ ہو جاتے ہیں۔ میتھل الکوہل میں
 کادی بوتلاش کے ۱۰ فی صدی محلول کے ۳ یا ۴ جموں کے
 ساتھ اس مائع کے چند ایک کعب سمر کو پن جنٹر پر جمی کشد
 لگا کر ۵ دقیقہ تک جوش دو اور پانی میں ڈال دو۔ دیکھو کہ آیا
 یہ مائع حل ہو گیا اور ایسٹر کی بو کھو بیٹھا ہے یا نہیں۔ ایک
 ایسٹر پورا پورا آب پاشیدہ ہو جائیگا۔ اور اگر یہ الکوہل، پانی میں
 حل پذیر ہے تو ایک شفاف محلول حاصل ہوگا۔ اگر یہ الکوہل
 طیران پذیر ہے اور سلفیورک ٹرشے کے ساتھ محلول تبدیل بنا کر
 پن جنٹر پر جمی کر دیا جاتا ہے تو نامیاتی ٹرشے کا قلوبی شک بوتلاش
 سلفیٹ کے ساتھ آمیزہ کی حالت میں پیچھے رہ جائیگا۔ اور اس
 ٹرشے کی تحقیقات حسب تفصیل مندرجہ فصل ۱ کی جاسکتی ہے۔ اگر

ہیں۔ چاں تپش ظاہر نہیں کی گئی ہے وہاں کشاف صافی
پر تخمین کی گئی ہے۔

نامیاتی مائعات پانی میں نائل پذیر

{جن میں C اور H یا C ' H اور O موجود ہیں}

ت	نقطہ جوش	کشاف صافی	
			ہائیڈروکاربنز (Hydrocarbons)
۱۷	۰.۶۶۶	۳۹	این۔ پنٹین (n-Pentane) جو پٹرول
۱۴	۰.۶۶۳۸	۳۰	آئی۔ پنٹین (i-Pentane) پٹرولیم ایٹر
۲۰	۰.۶۶۶۰	۷۲	این۔ ہیکسین (n-Hexane) اور لکڑا رین
۱۶	۰.۶۶۱۲	۹۷	این۔ ہپٹین (n-Heptane) میں پائے
۱۲	۰.۶۶۰۸	۱۲۴	این۔ آکٹین (n-Octane) جاتے ہیں
۱۸	۰.۶۸۰۳	۱۵۰	پٹرولیم (تندیل کاتیل)
۱۸	۰.۶۸۲۲	۱۵۰	آئی۔ ایملین (i-Amylene)
۲۰	۰.۶۸۸۰	۸۰	بنزین (Benzene) (صفحہ ۲۵۷)
۲۰	۰.۶۸۶۵	۱۱۰	ٹولوین (Toluene) (صفحہ ۲۹۶)
۲۰	۰.۶۸۶۷	۱۳۶	ایٹیل بنزین (Ethylbenzene) (صفحہ ۲۵۵)
۲۰	۰.۶۸۶۵	۱۳۲	او۔ زائی لین (o-Xylene)
۲۰	۰.۶۸۶۳	۱۳۹	ایم۔ (m-Xylene)
۲۰	۰.۶۸۶۹	۱۳۸	پی۔ (p-Xylene)
—	۰.۶۸۸۰	۱۵۲	کیومین (Cumene) {آئیسوپروپیل بنزین}
			(Isopropyl benzene)

(مزید) نامیاتی مائعات پانی میں نا حل پذیر			
ت	نقطہ جوش	نقطہ انجماد	
— Hydrocarbons (مزید) ہائیڈروکاربنز			
—	۱۶۶	۰۰۸۶۱	سیوڈو کیومین (Pseudocumene)
۲۰	۱۶۴	۰۰۸۵۵	میسٹیلین (Mesitylene)
۲۰	۱۶۵	۰۰۸۵۳	سایمنین (Cymene)
—	۱۶۰-۱۵۵	۰۰۸۶۵ ۰۰۸۶۰	{ پینین (Pinene) } تارپین کاتیل
—	۱۶۶	۰۰۸۵۸ ۰۰۸۶۱	{ لیمونین (Limonene) } لیمون کاتیل
— Alcohols الکولہنز			
۲۰	۱۳۱ (صفحہ ۱۳۲)	۰۰۸۱۲	(i-Amyl) آئی۔ ایل
۱۶	۱۹۰	۰۰۸۳۰	(Octyl) آکٹل
۱۵	۱۹۸	۰۰۸۶۸	(Linalol) لنال
۲۰	۲۰۶ (صفحہ ۲۵۶)	۱۵۰۲۲	(Benzyl) بنزل
— Aldehydes الڈیہائیڈنز			
۲۰	۱۲۳ (صفحہ ۱۳۱)	۰۰۹۹۰	(Paraldehyde) پیرالڈیہائیڈ
—	۲۲۹	۰۰۸۹۶	(Citral) سائٹرل
۲۰	۱۶۹ (صفحہ ۳۵۸)	۱۵۰۲۵	(Benzaldehyde) بنزالڈیہائیڈ
—	۲۳۶	۰۰۹۸۳	(Cuminaldehyde) کیومن الڈیہائیڈ
۲۰	۲۴۸	۱۱۱۲۲	(Anisaldehyde) اینیس الڈیہائیڈ
۲۰	۲۴۰	۱۵۰۴۹	(Cinnamic-aldehyde) سینک الڈیہائیڈ
۲۰	۱۹۶ (صفحہ ۳۳۳)	۱۵۱۲۲	(Salicylaldehyde) سلیسل الڈیہائیڈ

(مزید) نامیاتی مائعات پانی میں نائل پذیر

ت	نقطہ جوش	نقطہ انجماد	
— Ketones			
۱۷	۱۰۸.۶۹	۲۲.۵	(Methyl nonyl ketone) میتھیل نائل کیٹون
—	۱۶۰.۲۳	۲۰.۰	(Acetophenone) (صفحہ ۳۸۸) ایسیٹوفینون
—	۱۶۰.۲۳	۲۰.۰	(نقطہ انجماد ۲۰) —————
۱۵	۱۰۶.۹۵۳	۲۲.۳	(Carvone) کاروون
— Acids			
—	۱۰۶.۹۴۷	۱۷.۶	(i-Valeric) آئی۔ ویرک
—	۱۰۶.۹۴۵	۲۰.۵	(Caproic) کیپروئک
— Anhydrides			
۱۵	۱۱۰.۸	۱۳.۸	(Acetic) (صفحہ ۱۳۹) ایسیک
— Phenols			
۲۰	۱۰۰.۷۰	۱۸.۲	(Phenol) (صفحہ ۲۲۷) (نقطہ انجماد ۱۸.۲) فینول
۲۰	۱۰۰.۲۷	۱۹.۱	(o-Cresol) (نقطہ انجماد ۲۱) او۔ کریسول
۲۰	۱۰۰.۳۲	۲۰.۲	(m-Cresol) ایم۔ پی۔
۲۰	۱۰۰.۳۳	۲۰.۲	(p-Cresol) (صفحہ ۲۹۸) پی۔ پی۔
—	۱۰۱.۲	۲۰.۵	(Guaiacol) (نقطہ انجماد ۲۰) گوائیاکول
۱۵	۱۰۹.۸۵	۲۳.۶	(Carvacrol) کارواکروئل
۱۸	۱۰۰.۹	۲۳.۸	(Eugenol) یوجینول
۱۶	۱۰۰.۸	۲۶.۷	(Isoeugenol) آئسویوجینول
Ethers and Phenol Ethers			
۱۵	۱۰۷.۱۳	۳.۵	(Ethyl ethers) (صفحہ ۱۱۷) ایٹھر

(مزید) نامیاتی مائعات پانی میں مائل پذیر

ت	نقطہ جوش	نقطہ انجماد	نامیاتی
ایٹھر اور فینول ایٹھر — Ethers and Phenol Ethers			
—	۱۷۶	۰.۸۰۰	(Amyl Ether) ایل ایٹھر
۲۰	۴۲	۰.۸۵۰	(Methylal) میتھیلال
۲۰	۱۰۴	۰.۸۳۱	(Acetal) اسیٹیل
۲۰	۱۵۴ (صفر ۳۳)	۰.۹۸۸	(Anisole) اینی سول
۱۵	۱۷۲	۰.۹۷۳	(Phenetole) فینٹول
۲۰	۲۲۲	۱.۹۲۲	(Anethole) اینی تول
—	۲۳۲	۱.۱۱۳	(Safrole) سیفرول
ایسٹرز — Esters			
—	۳۲	۰.۹۰۰	(Methyl formate) میتھیل فارمیٹ
۲۰	۵۷	۰.۹۰۴	(Methyl acetate) میتھیل اسیٹ
—	۷۹	۰.۹۳۷	(„ Propionate) پرو پرائیٹ
۴۰	۱۰۲	۰.۸۹۹	(„ Butyrate) بیوٹریٹ
۴۰	۱۱۷	۰.۸۷۹	(„ Valerate) والیریٹ
۱۵	۱۹۸	۱.۱۲۹	(„ Succinate) سکیینیٹ
—	۲۸۰	۱.۳۴۰	(„ Tartrate) ٹارٹریٹ
۲۰	۱۹۹	۱.۰۸۶	(„ Benzoate) بنزوئیٹ
—	۲۲۴	۱.۱۸۲	(„ Salicylate) سلیسیلیٹ
۲۰	۵۴	۰.۹۰۶	(Ethyl formate) ایل فارمیٹ
۲۰	۷۷ (صفر ۱۵)	۰.۹۰۰	(Ethyl acetate) ایل اسیٹ
—	۱۸۱ (صفر ۱۶)	—	(„ Acetoacetate) اسیٹو اسیٹ

(مزید) نامیاتی اعلات پانی میں نامل پذیر

ت	نقطہ جوش	کثافت ۲۰°	
			(Esters) ایسٹرز
۲۰	۱۵۰.۲۹	۹۹	ایٹیل پروپائیونیٹ (Ethyl Propionate)
—	۱۵۸.۹۶	۱۲۰	بوتیریٹ (Butyrate)
۲۰	۱۵۸.۸۹	۱۲۵	آئی۔ ویریٹ (i-Valerate)
۲۰	۱۵۸.۶۶	۱۸۶	آکزیلیٹ (Oxalate)
۲۰	۱۵۰.۸۰	۱۹۸	ملونیٹ (Malonate) (صفحہ ۱۸۱)
—	۱۵۰.۶۶	۲۱۶	سکینیٹ (Succinate)
—	۱۶۰.۶۲	تحلیل	ٹارٹریٹ (Tartrate) (صفحہ ۲۱۳)
۲۰	۱۵۰.۴۶	۲۱۳	بنزویٹ (Benzoate) (صفحہ ۲۸۵)
—	۱۵۱.۸۴	۲۲۶	سلیسیلیٹ (Salicylate)
—	۵۹.۱۸	۸۱	این۔ پروپیل فارمیٹ (n-Propyl formate)
—	۵۸.۸۲	۷۱	آئی۔ پروپیل فارمیٹ (i-Propyl formate)
۲۰	۵۸.۸۵	۱۰۱	این۔ اسیٹٹ (Acetate)
—	۵۹.۰۱	۱۲۲	پروپائیونیٹ (Propionate)
—	۵۸.۹۳	۱۴۳	بوتیریٹ (Butyrate)
—	۱۵۰.۳۱	۲۲۹	بنزویٹ (Benzoate)
—	۵۹.۱۰	۱۰۶	این۔ بیوٹیل فارمیٹ (n-Butyl formate)
—	۵۹.۰۰	۹۸	آئی۔ بیوٹیل فارمیٹ (i-Butyl formate)
—	۵۸.۶۶	۱۲۵	این۔ اسیٹٹ (Acetate)
—	۵۸.۸۶	۱۳۶	آئی۔ پروپائیونیٹ (i-Propionate)
—	۵۸.۸۶	۱۵۶	بوتیریٹ (Butyrate)

(مزید) نامیاتی مائع پانی میں نائل پذیر

ت	نقطہ جوش	نقطہ انجماد	نامیاتی
			<i>Esters</i> (مزید) ایسٹرز
-	۱۶۹	۵۸.۶	بیوٹل آئی-ویلیریٹ (Butyl-i-Valerate)
۲۰	۱۲۳	۵۸.۸	آئی-ایل فارمیٹ (i-Amyl formate)
۲۰	۱۳۹	۵۸.۶	ایسیٹٹ (Acetate)
-	۱۶۰	۵۸.۸	پروپیونیٹ (Propionate)
-	۱۶۸	۵۸.۲	بوتیریٹ (Butyrate)
-	۱۹۰	۵۸.۶	آئی-ویلیریٹ (i-Valerate)
-	۲۶۱	۵۰.۳	بنزویٹ (Benzoate)
-	۲۶۰	-	سلیسیلیٹ (Salicylate)
-	۲۵۸	۵۵	گلسرل ٹرائی ایسیٹٹ (Glyceryl triacetate)
-	تحلیل	۵۹	ٹرائی اولیسیٹٹ (Trioleate)
-	۱۹۵	۱۵.۹۳	فینیل ایسیٹٹ (Phenyl acetate)
۱۶	۲۰۶	۵۵.۵	بنزیل ایسیٹٹ (Benzyl acetate)
-	۳۲۳	۱۱۳	بنزویٹ (Benzoate) (نقطہ اعت ۲۰)

ٹھوس اشیاء — یہ شے ایک ہائیڈروکاربن مثلاً پیرافن موم، نیفٹالین { حالی تو الکوحل { مثلاً سیٹیل الکوحل } لایا ہائیڈ { مثلاً پی-ایڈر کسی بنز الڈیہائیڈ } کیٹون اور وٹینون { مثلاً بنزو فینون، کافور } کرشمہ { مالی تردینی، مثلاً پلک کرشمہ یا عطری کرشمہ } ایسٹر { گلسرول، فینول یا عطری الکوحل } نول { مثلاً تھائیمل } ہو سکتی ہے۔

تحقیقات کا عمل اُس عمل کے مشابہ ہے جو سابقہ فصل میں بیان کیا گیا ہے۔
 تشرشے — ایک آزاد تشرش فوراً یوں پہچانا جاسکتا ہے کہ یہ سوڈیم کاربونیٹ میں حل ہو جاتا ہے اور تشرش انڈروکلورک تشرش سے پھر رسوب بن جاتا ہے۔ ابتدائی امتحان میں اگر کسی دھات کا اکتشاف ہوا ہے تو ایک نامیاتی تشرش کے لیے محتاط امتحان کرنا چاہیے چونکہ تشرش پانی میں نامحل پذیر ہے لہذا یہ دھات غالباً قلوبی دھات نہیں ہوگی۔ تشرش کو سوڈیم کاربونیٹ کے محلول کے ساتھ جوش دو۔ تشرش کا سوڈیم نمک تو حل ہو جاتا ہے اور دھاتی کاربونیٹ کا رسوب بن جاتا ہے۔ تقطیر کرو اور مقطر کو نائٹرک تشرش کی خفیف افراط کے ساتھ جوش دو، امونیا کی افراط ملاؤ۔ اور یہاں تک اُبالو کہ محلول تعدیلی بن جائے۔ تب معمولی تشرشوں میں سے کسی ایک کی شناخت کے لیے امتحانات عمل میں لائے جاسکتے ہیں۔ اور نقطہ اُماعت دریافت کیا جاسکتا ہے۔ مگر محدود وقت میں اس سے زیادہ تحقیقات عمل میں لانا ممکن نہیں۔

ناطل پذیر ٹھوس اشیاء

(جن میں C اور H یا C، H اور O موجود ہیں)

نقطہ اُماعت	
	ہائیڈروکاربنز (Hydrocarbons)
۲۵ — ۶۰	پیرافین (Paraffin) موم
۸۰	نیفتھالین (Naphthalene) (صفحہ ۳۹۹)
۲۱۳	انتھراسین (Anthracene) (صفحہ ۴۱۶)
۹۹	فینینتھرن (Phenanthrene)

(مزید) نامل پذیر محوس اشیاء (جن میں C اور H یا C ، H اور O موجود ہیں)		
نقطہ اامت		
	Hydrocarbons	ہائیڈروکاربنز
۱۲۵	(Stilbene)	سٹیل بین
	Alcohols	الکوحلن
۵۰	(Cetyl Alcohol)	سٹیل الکحل
۲۲	(Menthol)	مینٹھول
	Aldehydes	الڈیہائیڈس
۸۱	(Vanillin)	وے نیلین
۲۶	(Piperonal)	پائی پروئل
	Ketones	کیٹونز
۲۸	(Benzophenone)	بنزوفینون
۹۵	(Benzil) (صفو ۳۴۲)	بنزل
۱۳۶	(Benzoin) (صفو ۳۴۱)	بنزوئن
۱۴۵	(Camphor)	کامفور
	Quinones	کوائنونز
۱۱۶	(Benzoquinone) (صفو ۳۵۱)	بنزو کوائنون
۱۲۵	(a-Naphthaquinone)	اٹلفا-نفتھا کوائنون

<p>(مزید) حاصل پذیر ٹھوس اشیا</p> <p>(جن میں C اور H یا C H اور O موجود ہیں)</p>		
نقطہ اجماعت		
۱۱۲۰ تا ۱۱۵۰	Quinones	مزید کوئینون
۲۸۰	(β -Naphthaquinone)	بیٹا-نیفتھا کوئینون
۲۰۵	(Anthraquinone)	انٹھرا کوئینون
	(Phenanthraquinone)	فینتھرا کوئینون
	Acids	ترکبی
۶۲	(Palmitic)	پالمٹک
۶۹	(Stearic)	سٹیرک
۱۲۲	(Benzoic)	بنزوئک
۱۵۵	(o-Hydroxybenzoic)	او-ہائیڈروکسی بنزوئک
۲۰۰	(m-Hydroxybenzoic)	ایم-ہائیڈروکسی بنزوئک
۲۱۰	(p-Hydroxybenzoic)	پی-ہائیڈروکسی بنزوئک
۱۸۲	(Anisic)	اینسک
۱۰۲	(o-Toluic)	او-ٹولوائک
۱۱۰	(m-Toluic)	ایم-ٹولوائک
۱۴۹	(p-Toluic)	پی-ٹولوائک
۴۶	(Phenyl acetic)	فینیل ایسیٹک
۲۰۰	(o-Phthalic)	او-فٹالک
	(m-Phthalic)	ایم-فٹالک
	(p-Phthalic)	پی-فٹالک
	(Terephthalic)	ٹیریفٹالک

(مزید) نامل پذیر ٹھوس اشیا		
(جن میں C اور H یا C ، H اور O موجود ہیں)		
نقطہ انجمت		
	— Anhydrides —	انہائیڈرائیڈز
۴۲	(Benzoic)	بنزویک
۱۲۸	(Phthalic)	تھلیک
	— Phenols —	فینولز
۳۱	(o-Cresol)	او-کریسول
۳۶	(p-Cresol)	پی-کریسول
۵۰	(Thymol)	تھیمول
۹۵	(α-Naphthol)	ایلفا-نیفتھول
۱۲۲	(β-Naphthol)	بیٹا-نیفتھول
	— Esters —	ایسٹرز
۵۴	(Methyl oxalate)	میٹھل آکسالیٹ
۵۳	Cetyl palmitate (Spermaceti)	سیٹیل پالمیٹیٹ (سپرماسیٹ)
۶۵ - ۶۲	(Myricyl palmitate)	میریسیل پالمیٹیٹ (شہد کا موم)
۶۲	(Glyceryl Tripalmitate) (Palmitin)	گلیرائل ٹرائی پالمیٹیٹ (پالمیٹن)
۷۱	(Glyceryl tristearate) (Stearin)	گلیرائل ٹرائی سٹیئرٹ (سٹیئرین)
۶۹	(Phenyl Benzoate)	فینیل بنزویٹ

<p>(مزید) نائل پذیر ٹھوس اشیاء</p> <p>(جن میں C اور H یا C ' H اور O موجود ہیں)</p>	
نقطہ اامت	
۴۴	(مزید) ایسٹرز ————— Esters —————
۲۱	فینل سلیسیٹ (Phenyl Salicylate)
—	بنزیل بنزوئیٹ (Benzyl benzoate)
	بنزیل سلیسیٹ (Benzyl Salicylate)
<p>۲۔ جس میں نائٹروجن موجود ہو۔</p> <p>نامیاتی اساس ————— اگر یہ شے ایک اساس</p> <p>یا ایمین ہے، ایمینو فینول ہے یا ایمینو ترشہ ہے تو غالباً یہ ہلکے</p> <p>بائیدر و کلورک ترشہ میں حل ہو جائیگی اور پلیٹنگ کلورائیڈ کے ساتھ</p> <p>یہ ایک کلورو پلیٹینیٹ دیگی۔ ڈائی فینل ایمین کی مانند کے بعض عطری اساس</p> <p>ہلکے ہونے ترشوں میں بہت حل پذیر نہیں ہوتے۔ ایمینو فینولز اور</p> <p>ترشے بندیدہ ایٹھراک ترشی محلول سے تخلص کیے جاسکتے ہیں</p> <p>اگر اس ترشی محلول میں اتنا امونیا ملا یا جائے کہ محلول</p> <p>خفیف سا ترشی رہ جائے اور پھر سوڈیم ایسیٹیٹ ملا یا جائے۔</p>	

پوماسیم بائی کرومیٹ اور سلفورک ٹریشہ کے ساتھ تکسید کرنے سے بہت سے ایمینز اور ایمینو فینولز سے کونینوز حاصل ہوتے ہیں جن کی ہر ایک خاص قسم کی ہوتی ہے (صفحہ ۳۵۱)۔ بہت سے معمولی الکلائڈز جب ہائیڈروکلورک ٹریشہ میں حل کیے جاتے ہیں (افراط سے پرہیز کرو) تو آمیزین کے محلول کے ساتھ یہ بھورا لکھار سوب دیتے ہیں۔ اور الکلائڈز کے دوسرے عام نقاط کو بھی قبول کرتے ہیں (دیکھو صفحہ ۵۹۵)۔ کسی خاص الکلائڈ کو شناخت کرنے کے لیے خاص امتحانات حل میں لانے چاہیے۔

اولی (ابتدائی) 'دوجی' اور سوچی ایمینز کو حسب ذیل طریقہ سے تیز کر سکتے ہیں: ہلکائے ہوئے ہائیڈروکلورک ٹریشہ میں کے اساس کے محلول میں سوڈیم ہائیڈریٹ کے محلول کے چند قطرے ملاؤ۔ ابتدائی دھنی ایمینز کی مثال میں نور آبی ہائیڈرو جلد جلد پیدا ہوگی۔ ایک ابتدائی عطری ایمن پہلے ڈائی ایزونیم نمک کا شفاف محلول دیتی ہے، جو گرم کیے جانے پر ہائیڈروجن دیتا ہے اور زیادہ سیاہی مال ہو جاتا ہے۔ وہ ابال جو ہائیڈروجن کے آزاد ہونے سے وقوع میں آتا ہے، ہائیڈروجن کے ابال سے آسانی سے تیز کیا جاسکتا ہے۔ جب مانع شعلے سے الگ بھی کر لیا جائے، موزالذکر ابال اس وقت بھی بلا رکاوٹ جاری رہتا ہے۔

جب ڈائی ایزونیم نمک کا محلول گرم کرنے سے جمیل ہو جاتا ہے، پیدا شدہ فینول ایٹھر کے ساتھ تخلیص کیا جاسکتا ہے، ایٹھر بغیر کیا جاسکتا ہے، اور فینول خاص امتحانوں کے ذریعہ سے شناخت کیا جاسکتا ہے۔ کاوی سوڈے میں کے ہلا۔ ہیفنول کے محلول میں جب ڈائی ایزونیم نمک کا محلول

ٹایا جاتا ہے تو عموماً سرخ ایزو رنگ پیدا ہو جاتا ہے۔ ابتدائی ایمن اگر مائع ہو تو بعض اوقات یہ اس طرح شناخت کیا جاسکتا ہے کہ تھوڑے سے ایسیٹل کلورائیڈ کے ساتھ یہ گرم کیا جاتا ہے اور اسے ٹھوس ایسیٹل مشتق میں تبدیل کر لیا جاتا ہے۔ مشتق دوبارہ قلمایا جاتا ہے اور نقطہ انجمت تخمین کیا جاتا ہے (دیکھو تعال ۳ صفحہ ۱۴۸)۔

دومی اساس کی مثال میں ہائیڈروکلورک ٹرٹھ اور سوڈیم ہائیڈریٹ کے ساتھ تذکرہ بالا برتاؤ کرنے سے ایک غیر حل پذیر نائٹروس ایمن (مائع یا ٹھوس) حاصل ہوتا ہے جو اکثر اوقات زرد ہوتا ہے۔ ایٹھر کے ذریعہ سے یہ علیحدہ کیا جاسکتا ہے اور ایٹھر کو خارج کرنے کے بعد لیڈوان کے نائٹروسو تعال سے اس کا امتحان کیا جاسکتا ہے (دیکھو تعال ۳ صفحہ ۲۸۸)۔

سومی ڈیہنی امینز پر نائٹروس ٹرٹھ کا کوئی عمل واقع نہیں ہوتا۔ لیکن سومی عطری امینز کے ساتھ یہ ٹرٹھ نائٹروسو اساسیں بنا دیتا ہے (صفحہ ۲۸۵)۔ جو ہائیڈروکلورک ٹرٹھ کی موجودگی میں حل ہو جاتے ہیں اور اس ٹرٹھ کے ساتھ ترکیب کھا کر حل پذیر ہائیڈروکلورائیڈز بنا دیتے ہیں۔ گرم کرنے پر سومی امینز بھی میتھل آئیوڈائیڈ کے ساتھ ترکیب پا جاتے ہیں (دیکھو تعال ۳ صفحہ ۲۸۵) مگر ایسیٹل کلورائیڈ کے ساتھ ترکیب نہیں پاتے۔ ابتدائی امینز کاربیمین تعال دیتے ہیں (صفحہ ۲۴۳) اور کاربن بانی سلفائیڈ کے ساتھ ترکیب پا جاتے ہیں (صفحہ ۲۸۹)۔

آکسائیڈز — یہ یاد رکھنا چاہیے کہ آکسائیڈز اساسوں کے طور پر بھی عمل کرتے ہیں اور ٹرٹھوں کے طور پر بھی۔ اور کادی قلیوں اور ٹرٹھوں میں سے دونوں میں یہ حل ہو جاتے ہیں۔

(قلعی یا جست کے ساتھ) ترشٹی محلول میں تحلیل کیے جانے سے
یہ امینز بنا دیتے ہیں۔

کادی پوٹاشس {آبی یا بہتر، الکوہولک} مرکبز ایسٹرو
کلورک یا سلفیورک ترشہ سے سائٹا نائچڈنز اور ایمائیڈنز آب پائید
ہو جاتے ہیں۔ جیسے قبل ازیں فصل ۱۲ کے تحت ذکر کیا گیا ہے
یہ بتا دینا ضروری ہے کہ بعض ایمائیڈز پر حملہ وقت کے ساتھ
ہوتا ہے۔ ایسی صورت میں ان کے ساتھ اُس طرح برتاؤ کرنا چاہیے
جیسے فصل ۱۲ کے تحت بیان کیا گیا ہے۔

نائیٹرو مرکبات اکثر اوقات زرد یا نارنجی رنگ کے
ہوتے ہیں۔ جب ان کو مرکب HCl یا جست کے نمادے اور
بریلے ایسٹک ترشہ میں سفینس کلورائیڈ کے ساتھ گرم کیا جائے
تو یہ حل ہو جاتے ہیں اور پانی ملائے پر محلول میں ہی رہتے ہیں۔
اساس جو اس طرح بن جاتی ہے وہ یوں علیحدہ کی جاسکتی ہے کہ
کادی سوڈے کی اتنی افراط ملا دی جائے کہ دھاتی آکسائیڈ حل
ہو جائے اور تب ایٹھر کے ساتھ ہلا کر اسے علیحدہ کر لیا جائے۔
جب ایٹھر خارج کر دیا جاتا ہے تو اساس پیچھے رہ جاتی ہے۔ اگر
الغ ہو، تو اساس کو ایسٹل مشق میں یوں تبدیل کر لینا چاہیے کہ
ہند دقیقوں تک اسے ایسٹل کلورائیڈ کے ساتھ گرم کر کے پانی
میں ڈال دیں۔ آزاد اساس یا ٹھوس ایسٹل مشق کبھی کبھار
صورت ہو، دوبارہ قلمایا جانا چاہیے اور نقطہ انعامت تخمین کر لینا
چاہیے۔ یہ ڈائی ایڈرٹائیز بھی کیا جاسکتا ہے اور بیٹا۔ نیفٹھول کے
ساتھ جفت کیا جاسکتا ہے۔

دوسرے ایسٹروز کی طرح ایکل نائیٹریٹس بھی آب پائید
کیے جاتے ہیں۔ اور ان سے الکوہل اور نائیٹرک ترشہ حاصل
ہوتا ہے (صفحہ ۱۵۸)۔

نائیٹرو فینولز اور نائیٹرو ٹر شے کاوی تیلوں میں عام طور پر ایک گہرے زرد یا نارنجی رنگ کے ساتھ حل ہو جاتے ہیں۔ سٹینس کلورائیڈ یا جست کے برادہ کے ساتھ تحلیل کرنے پر جیسا کہ اوپر بیان کیا جا چکا ہے، ان سے ایمینو مشتقات حاصل ہوتے ہیں۔ ایمینو فینول کی مثال میں، محلول کاوی سوڈے کے ساتھ قلعوی بنایا جاتا ہے، CO_2 کے ساتھ سیر کیا جاتا ہے، نمک بلایا جاتا ہے اور ایتھر کے ساتھ تھلیص کیا جاتا ہے۔ ایمینو ٹر شے کی مثال میں، طریقہ استعمال وہی ہے جو تیاری ۹۱ (صفحہ ۳۶۸) کے تحت بیان کیا گیا ہے۔

ایزو اور ایزو آکسی (Azo and-Azoxy) مرکبات —
مرکبات کی یہ دونوں جماعتیں عموماً عالی درجہ کی رنگ دار ہوتی ہیں۔ سٹینس کلورائیڈ اور ہائیڈرو کلورک ٹر شے کے محلول کے ساتھ گرم کرنے سے یہ جلد بے رنگ ہو جاتی ہیں اور ایمینو مرکبات بنادیتی ہیں۔
(دیکھو تعلقات، صفحات ۳۱۵ و ۳۲۲)۔

نامیاتی پذیرا شیا

(جن میں C، H، N اور O، H، C، N موجود ہوتے ہیں)

نقطہ جوش	نقطہ اماعت	
		اساسی (ابتدائی) Bases (primary) -
۱۸۲	—	(صفحہ ۲۶۱) (Aniline) اینیلین
—	۴۱	(o-Nitraniline) او-نائیٹر اینیلین
—	۱۱۳	(m-Nitraniline) ایم-پی
—	۱۳۶	(p-Nitraniline) پی-پی
۲۰۶	—	(o-Chloraniline) او-کلور اینیلین
۲۳۰	—	(m-Chloraniline) ایم-پی
۲۳۰	۶۰	(p-Chloraniline) پی-پی
۲۵۱	۳۱	(o-Bromaniline) او-بروم اینیلین
۲۵۱	۱۸	(m-Bromaniline) ایم-پی
—	۶۳	(p-Bromaniline) پی-پی (صفحہ ۲۶۶)
۱۹۴	—	(o-Toluidine) او-ٹولوئیڈین
۱۹۹	—	(m-Toluidine) ایم-پی
۱۹۸	۴۵	(p-Toluidine) پی-پی
۲۱۵	—	۱-۳-۴-Xylidine - زائی لیڈین
۲۳۳	۶۸	۱-۲-۴-۵-Cumidine - کیو میڈین
—	۱۸۳	پی-ہائیڈروکسی اینیلین (پی-ایمینو فینول) {(p-Hydroxyaniline) (p-aminophenol)}
۲۴۶	—	(Anisidine) اینی سیڈین

<p>(مزید) نازل پذیرا شیا</p> <p>(جن میں C^+H اور N^+H یا C^+H اور O^+H موجود ہوتے ہیں)</p>		
نقطہ جوش	نقطہ اماعت	
اساسیایں (ابتدائی) Bases (primary)		
۲۲۸	—	فینی ٹیڈین (Phenetidine)
۳۰۰	۵۰	ایلفا-نیفتھل امین (α -Naphthylamine)
۳۰۰	۱۱۲	بیٹا-نیفتھل امین (β -Naphthylamine)
—	۱۲۷	بنزیڈین (Benzidine) (صفحہ ۲۶۸)
—	۱۲۸	او-ٹولیدین (o -Tolidine)
—	۱۰۲	او-فینیلین ڈائی امین (o -Phenylenediamine)
—	۶۳	ایم-فینیلین ڈائی امین (m -Phenylenediamine) (صفحہ ۲۸۲)
۲۶۷	۱۴۷	پی-فینیلین ڈائی امین (p -Phenylenediamine) (صفحہ ۳۱۶)
—	۴۱	پی-ڈائی میتھل فینیلین ڈائی امین (p -Dimethylphenylenediamine) (صفحہ ۳۲۳)
۲۴۱	۲۳	فینل ہائیڈرازین (Phenylhydrazine) (صفحہ ۳۱۶)
اساسیایں دومی Bases (secondary)		
۱۹۱	—	میتھل انیلین (Methylaniline)
۲۰۶	—	ایٹھل انیلین (Ethylaniline)
۲۹۸	۳۳	بنزیل انیلین (Benzylaniline)
۳۱۰	۵۴	ڈائی فینیل امین (Diphenylamine)
۲۹۲	—	میتھل ڈائی فینیل امین (Methyldiphenylamine)

(مزید) نامل پذیراشیا

(جن میں H^1C اور N یا H^1C^1O اور N موجود ہوتے ہیں)

نقطہ جوش	نقطہ اماعت	
—	۱۰۸	(Phenyl ϵ -naphthylamine) (مزید) اساساں (دوی)
۱۰۵	—	فینل بیٹا تھیل امین
۱۶۶	—	(Piperidine) پائی پیریدین
—	—	(Conine) کونین
—	—	اساساں (سوی) —
۱۹۲	—	(Dimethylaniline) ڈائی میتھیل اینیلین (صفحہ ۲۸۳)
۲۱۳	—	(Diethylaniline) ڈائی ایتھیل اینیلین
۱۸۳	—	(Dimethyl o-toluidine) ڈائی میتھیل او-ٹولوئین
۲۰۸	—	(Dimethyl p-toluidine) ڈائی میتھیل پی-ٹولوئین
۱۲۹	—	(a-Picoline) ایلفا-پیکولین
۲۳۹	—	(Quinoline) کوئینولین (صفحہ ۲۴۲)
—	۱۱۳	(Antipyrine) اینٹی پائیرین (دافع بخار)
—	—	قلیاسے
—	—	ملینوفینولز — (Aminophenols)
—	۱۸۴	(p-Aminophenol) پی-امینوفینول (صفحہ ۲۴۶)
—	۸۷	(o-Methylaminophenol (Metol)) او-متھیل امینوفینول (میٹول)
—	۸۵	(p-Methylaminophenol (Ortol)) پی-متھیل امینوفینول (آرتول)

<p>(مزید) نازل پذیرا شیا</p> <p>(جن میں 'C اور 'H یا 'C 'H 'O اور N موجود ہوتے ہیں)</p>		
نقطہ جوش	نقطہ اماعت	
—	تحلیل	<p>(مزید) امینوفینولز (Aminophenols)</p> <p>۲-۴-ڈائی امینوفینول (امیدول) (2-4-Diaminophenol (Amidol))</p>
تحلیل	۱۰	<p>سائین ہائیڈرینز اور آکسائیڈز (Cyanhydrins and Oximes)</p> <p>بنزالڈیہائیڈ سائین ہائیڈرین (Benzaldehyde Cyanhydrin)</p>
—	۶۰	<p>ایسیٹ آکسائیڈ (Acetoxime)</p>
—	۳۵	<p>ایلفا-بنزالڈ آکسائیڈ (α-Benzaldoxime)</p>
—	۱۳۰	<p>بیٹا-بنزالڈ آکسائیڈ (β-Benzaldoxime)</p>
—	۶۰	<p>ایسیٹوفینون آکسائیڈ (Acetophenoneoxime)</p>
تحلیل	—	<p>سائیائیڈز (Cyanides) اور ایمائیڈز (Amides)</p>
—	—	<p>سکینامائیڈ (Succinamide)</p>
۱۹۱	—	<p>فینل سائیائیڈ (Phenyl cyanide)</p>
۲۱۸	۳۸	<p>پی-ٹائل سائیائیڈ (p-Tolyl cyanide)</p>
—	تحلیل	<p>آکسائیڈ (Oxamide)</p>
—	۱۲۸	<p>بنزائیڈ (Benzamide)</p>

(مزید) نائل پذیر اشیا

(جن میں H^+C اور N^+C یا O^+H اور N موجود ہوتے ہیں)

نقطہ جوش	نقطہ تجمد	
—	۱۱۰	(Amides) (Cyanides) اور ایمائیڈز (Hydrobenzamide) (صفحہ ۳۹۰)
—	۱۴۲	(Salicylamide) ہائیڈرو بنزائیائیڈ
—	۴۶	(Formanilide) سیلکیل ایمائیڈ
—	۱۱۲	(Acetanilide) فارم اینیلائیڈ (صفحہ ۲۷۴)
—	۱۰۲	(Methylacetanilide) ایسیٹ اینیلائیڈ
—	۹۲	(Propionanilide) میتھیل ایسیٹ اینیلائیڈ
—	۱۶۳	(Benzanilide) پروپیل اینیلائیڈ
—	۲۴۵	(Oxanilide) بنز اینیلائیڈ
—	۱۱۰	(o-Acetotoluide) آکس اینیلائیڈ
—	۱۵۲	(p-Acetotoluide) او-ایسیٹ ٹولوائڈ
—	۲۳۵	(Diphenylurea) پی-ایسیٹ ٹولوائڈ
—	۱۴۳	(Triphenyl guanidine) ڈائی فینیل یوریا (صفحہ ۲۹۱)
—	۱۵۹	(α-Acetnaphthalide) ٹرائی فینیل گوانائیڈین
—	۱۳۲	(β-Acetnaphthalide) ایلفا-ایسیٹ نیفتھیلائیڈ
—	۱۸۷	ایلیٹو ترقی
—	تھیل	ہیپورک (Hippuric) ٹرٹھ
—		یورک (Uric) ٹرٹھ

(مزید) ناطل پذیرا شیا

(جن میں C، H اور N یا C، H، O اور N موجود ہوتے ہیں)

نقطہ جوش	نقطہ اماعت	
—	۱۴۴	(مزید) ایمینوٹرٹھے اینٹرانیلک (Anthranilic) ترشہ
—	—	نائیٹرو مرکبات
۲۱۰	—	(Nitrobenzene) (صفحہ ۲۵۷)
—	۹۰	(m-Dinitrobenzene) (صفحہ ۲۷۹)
—	۱۷۲	(Trinitrobenzene)
۲۲۳	—	(o-Nitrotoluene)
۲۳۰	—	(m-Nitrotoluene)
۲۳۸	۵۴	(p-Nitrotoluene)
—	۷۱	(1-2-4-Dinitrotoluene)
—	۶۱	(a-Nitronaphthalene)
—	۹۲	(o-Nitracetanilide)
—	۲۰۷	(p-Nitracetanilide) (صفحہ ۳۸۸)
—	—	نائیٹرو فینولز (Nitro-phenols) (Aldehydes) الڈیہائیڈز
—	۴۵	(o-Nitrophenol) (صفحہ ۳۳۵)
—	۹۶	(m-Nitrophenol)

(مزید) نامل پذیر اشیاء

(جن میں H^1C اور N یا H^1C^1O اور N موجود ہوتے ہیں)

نقطہ جوش	نقطہ امت	
		(مزید) نائٹروفینولز (Nitro-phenols) الڈیہائیڈز (Aldehydes) اور تڑتے
—	۱۱۳ (صفحہ ۳۳)	پی۔ نائٹروفینول (p-Nitrophenol)
—	۱۲۲ (صفحہ ۳۳)	ٹرائی نائٹروفینول (Trinitrophenol)
—	—	نائٹرو اینی سول (Nitroanisole)
—	۵۸	ایم۔ نائٹرو بنزالڈیہائیڈ (m-Nitrobenzaldehyde)
—	۱۴۸	او۔ نائٹرو بنزوائک (o-Nitrobenzoic) تڑتے
—	۱۴۱ (صفحہ ۳۴)	ایم۔ " (m-Nitrobenzoic) " " " " " "
—	۲۳۸	پی۔ " (p-Nitrobenzoic) " " " " " "
—	۱۶۹	۲-۴۔ ڈائی نائٹرو بنزوائک (1-2-4-Dinitrobenzoic) تڑتے
—	۲۰۵	۵-۳۔ " (1-3-5-Dinitrobenzoic) تڑتے
		نائٹروسو (Nitroso) مرکبات
—	۸۵ (صفحہ ۲۸)	پی۔ نائٹروسو ڈائی میتھل اینیلین (p-Nitrosodimethylaniline)
—	۸۳	پی۔ نائٹروسو ڈائی میتھل اینیلین (p-Nitrosodiethylaniline)
—	۱۰۶	نائٹروسو-β-نیپتھول (Nitroso-β-Naphthol)

(مزید) ناعل پذیر اشیاء		
(جس میں H^C اور N یا C^H اور O موجود ہوتے ہیں)		
نقطہ جوش	نقطہ اماعت	
		الکل نائٹرائٹس (Alkyl nitrites) اور نائٹرائٹس
		(Nitrates)
۱۶	—	ایٹھل نائٹرائٹ (Ethyl nitrite)
۸۶	—	نائٹرائٹ (Ethyl nitrate)
۹۹	—	ایل نائٹرائٹ (Amyl nitrite) (صفحہ ۱۳۲)
۱۴۷	—	ایل نائٹرائٹ (Amyl nitrate)
		ایزو (Azo) اور ایزواکسی (Azoxy) مرکبات —
—	۳۶	ایزواکسی بنزین (Azoxybenzene) (صفحہ ۲۵۹)
—	۶۸	ایزوبنزین (Azobenzene) (صفحہ ۲۶۲)
—	۱۲۵	ہائیڈرازوبنزین (Hydrazobenzene) (صفحہ ۲۶۵)
—	—	ڈائی ایزو امینو بنزین (صفحہ ۳۱۲)
—	۹۸	(Diazoaminobenzene)
—	۱۲۷	امینو ایزوبنزین (Aminoazobenzene) (صفحہ ۳۱۳)
جس میں لوہجن موجود ہو — لوہجن مرکبات		
ہو سکتے ہیں: الکل، الکلیں، ایل، یا ترشی ہیلائیڈز		

یا لوہجن ترشے { مثلاً ایصل برومائیڈ، ایتھیلین برومائیڈ، بروموبنزین، بنزویل کلورائیڈ، یا کلورو بنزولک ٹریشہ }۔

الکل، الکلیں اور ایڈیل ہیلائیڈز عموماً مائع یا ٹھوس ہوتے ہیں جو پانی سے کثافتہ بھاری ہوتے ہیں اور میٹھی میٹھی تیز بو رکھتے ہیں یا اگر بعض سلسلوں میں عطری مرکب بدلی یا معوض ہوں تو ان کی بو بہت تیز ہوتی ہے اور وہ آٹھوں پر حل کرتے ہیں۔ بالعموم یہ بے رنگ ہوتے ہیں مگر ہر مین اور آئیوڈین کے مرکبات ٹھیرے رہنے سے عموماً بھورے رنگ کے ہو جاتے ہیں۔ آئیوڈو فارم قدرۃ زرد ہوتا ہے۔ الکل اور الکلیں ہیلائیڈز اور بعض سلسلوں میں معوضہ عطری مرکبات ہوں تو گرم کرنے پر الکوہلک سلوڑائیڈز یا سلوڑائیڈز دیتے ہیں۔ انہیں مرکبات کے ساتھ طاقتور میٹھل الکوہلک ڈش اولیفنز اور ایسیٹیلینز پیدا کر دیتا ہے (صفحہ ۱۲۴)۔ یہ تجربہ آکٹائل ۸۶ کے ساتھ عمل میں لانا چاہیے اور گیس جمع کرنی چاہیے اور اس کا امتحان کرنا چاہیے۔ عطری مرکبات جو مرکزے میں محض ہوتے ہیں ان پر یہ حالات بطور ایک قاعدے کے عمل نہیں کرتے ہیں جب تک کہ نائٹرو گروہ بھی موجود نہ ہوں۔ ان میں سے اکثر خشک ایتھر کی موجودگی میں میٹھلینیم کے ساتھ قائل کرتے ہیں (صفحہ ۳۸)۔

ناحل پذیر اشیاء

(جن میں H^C اور لوہجن یا C^H ، O اور لوہجن موجود ہوتے ہیں)

نقطہ جمش	نقطہ امعت	
۲۳	—	الکل، الکلیں اور ایڈیل ہیلائیڈز (Alkyl, Alkylene and Aryl Halides) میٹھل آئیوڈائیڈ (Methyl iodide) (صفحہ ۱۳۲)

(مزید) نازل پذیر اشیاء

(جن میں H^1C اور لوہجن یا O^1H^1C اور لوہجن موجود ہوتے ہیں)

نقطہ اجمت	نقطہ جوش	
		(مزید) الکلیں اور ایرل ہیلائیڈس (Alkyl, Alkylene and Aryl Halides)
۳۸	—	ایتھل برومائیڈ (Ethyl bromide) (صفحہ ۱۰۶)
۷۲	—	ایتھل آئیوڈائیڈ (Ethyl iodide)
۴۴	—	این۔ پروپیل کلورائیڈ (n-Propyl chloride)
۷۱	—	این۔ پروپیل برومائیڈ (n-Propyl bromide)
۱۰۲	—	این۔ پروپیل آئیوڈائیڈ (n-Propyl iodide)
۳۶	—	آئی۔ پروپیل کلورائیڈ (i-Propyl chloride)
۶۰	—	آئی۔ پروپیل برومائیڈ (i-Propyl bromide)
۸۹	—	آئی۔ پروپیل آئیوڈائیڈ (i-Propyl iodide)
۷۷	—	این۔ بیوٹیل کلورائیڈ (n-Butyl chloride)
۱۰۰	—	این۔ بیوٹیل برومائیڈ (n-Butyl bromide)
۱۳۰	—	این۔ بیوٹیل آئیوڈائیڈ (n-Butyl iodide)
۶۸	—	آئی۔ بیوٹیل کلورائیڈ (i-Butyl chloride)
۹۲	—	آئی۔ بیوٹیل برومائیڈ (i-Butyl bromide)
۱۲۰	—	آئی۔ بیوٹیل آئیوڈائیڈ (i-Butyl iodide)
۱۰۰	—	آئی۔ آمیل کلورائیڈ (i-Amyl chloride)
۱۲۰	—	آئی۔ آمیل برومائیڈ (i-Amyl bromide)
۱۴۸	—	آئی۔ آمیل آئیوڈائیڈ (i-Amyl iodide)

(مزید) ناعل پذیر اشیاء

(جن میں H^1C اور نوہجن یا O^1H^1C اور نوہجن موجود ہوتے ہیں)

نقطہ جوش	نقطہ اعت	
		(مزید) اکل الکلیں اور ایرل ہیلائیڈز (Alkyl, Alkylene and Aryl Halides)
۷۱	—	ایل برومائیڈ (Allyl bromide)
۱۰۱	—	ایل آئیوڈائیڈ (Allyl iodide)
۴۱	—	متھیلین کلورائیڈ (Methylene chloride)
۹۸	—	متھیلین برومائیڈ (Methylene bromide)
۸۴	—	ایٹھیلین کلورائیڈ (Ethylene chloride)
۵۸	—	ایٹھیلین کلورائیڈ (Ethylidene chloride)
۱۳۱	—	ایٹھیلین برومائیڈ (Ethylene bromide) (صفحہ ۱۳۰)
۱۰۹	—	ایٹھیلین برومائیڈ (Ethylidene bromide)
۶۱	—	کلورو فارم (Chloroform) (صفحہ ۱۳۷)
۱۵۱	—	برومو فارم (Bromoform)
—	۱۱۶	آئیوڈو فارم (Iodoform)
۷۶	—	کاربن ٹیٹرا کلورائیڈ (Carbon tetrachloride)
۱۷۹	—	بنزیل کلورائیڈ (Benzyl chloride) (صفحہ ۳۵۴)
۲۱۲	—	بنزال کلورائیڈ (Benzal chloride)
۲۱۳	—	بنزو ٹرائی کلورائیڈ (Benzotrichloride)
۱۳۲	—	کلورو بنزین (Chloro benzene)
۱۵۵	—	برومو بنزین (Bromobenzene) (صفحہ ۲۵۳)

<p>(مزید) نامل پذیر اشیاء</p> <p>(جن میں $H^{\cdot}C$ اور $O^{\cdot}H^{\cdot}C$ اور لوہجن موجود ہوتے ہیں)</p>		
نقطہ جمش	نقطہ امعت	
		مزید، الکلی، الکیلین اور ایرل ہیلائیڈز (Alkyl, Alkylene and Aryl Halides)
۱۸۸	—	آئیوڈو بنزین (Iodobenzene)
۱۶۹	—	او۔ ڈائی کلورو بنزین (o-Dichlorobenzene)
۱۶۳	۵۳	پی۔ ڈائی کلورو بنزین (p-Dichlorobenzene)
۲۲۵	—	او۔ ڈائی برومو بنزین (o-Dibromobenzene)
۲۱۸	۸۹	پی۔ ڈائی برومو بنزین (p-Dibromobenzene)
۱۵۷	—	او۔ کلورو ٹولوین (o-Chlorotoluene)
۱۶۰	—	ایم۔ کلورو ٹولوین (m-Chlorotoluene)
۱۶۰	—	پی۔ کلورو ٹولوین (p-Chlorotoluene) (صفحہ ۳۰۰)
۱۸۲	—	او۔ برومو ٹولوین (o-Bromotoluene)
۱۸۲	—	ایم۔ برومو ٹولوین (m-Bromotoluene)
۱۸۵	۲۸	پی۔ برومو ٹولوین (p-Bromotoluene) (صفحہ ۳۰۲)
۲۶۳	—	ایلفا۔ کلورو نیفتھالین (α-Chloronaphthalene)
۲۶۵	۵۶	بیٹا۔ کلورو نیفتھالین (β-Chloronaphthalene)
۲۶۹	—	ایلفا۔ برومو نیفتھالین (α-Bromonaphthalene)
۲۸۲	۵۹	بیٹا۔ برومو نیفتھالین (β-Bromonaphthalene)
		— — (Phenols) فینولس
—	۶۸	ٹرائی کلورو فینول (Trichlorophenol)

(مزید) ناعل پذیرا شیار

(جن میں H^1C اور لوہجن یا O^1H^1C اور لوہجن موجود ہوتے ہیں)

نقطہ جوش	نقطہ امعت	
—	۹۵	(Phenols) — (Tribromophenol) ٹرائی بروموفینول
۵۵	—	(Acid Chlorides) — (Acetyl chloride) ایسیٹل کلورائیڈ
۱۹۸	—	(Benzoyl chloride) بنزویل
—	۱۳۷	(o-Chlorobenzoic) او-کلورو بنزویک
—	۱۵۸	(m-Chlorobenzoic) ایم- " "
—	۲۳۶	(p-Chlorobenzoic) پی- " "
—	۱۳۷	(o-Bromobenzoic) او-برومو بنزویک
—	۱۵۵	(m-Bromobenzoic) ایم- " "
—	۲۵۱	(p-Bromobenzoic) پی- " "
—	—	(Esters) —
۷۱	—	(Methyl chloroformate) میتھل کلورو فارمیٹ
۱۳۰	—	(Methyl chloracetate) کلورائیسیٹ
۱۴۴	—	(Methyl bromacetate) برومائیسیٹ

(مزید) نائل پذیر اشیاء

(جن میں H^1C اور لوئجن یا O^1H^1C اور لوئجن موجود ہوتے ہیں)

نقطہ جوش	نقطہ اماعت	(مزید) ایسٹرز (Esters)
۹۴	—	ایٹھل کلورو فارمیٹ (Ethyl chloroformate)
۱۴۳	—	کلورو ایسیٹٹ (Ethyl chloracetate)
۱۵۹	—	بروم ایسیٹٹ (Ethyl bromacetate)

تڑشئی کلورائیڈز اور برومائڈز بھی کشفاتی پانی سے بھسکاری ہیں۔ مگر ان کی موجودگی یوں ظاہر ہو جاتی ہے کہ مرطوب ہوا میں یہ دُخان دیتے ہیں۔ یہ پانی سے کم و بیش جلد تحلیل ہو جاتے ہیں اور متناظر تڑشہ اور ایمائیڈرو کلورک تڑشہ دیتے ہیں جن کے لیے امتحان عمل میں لائے جاسکتے ہیں۔ ان پر طاقتور امونیا بھی جلدی سے عمل کرتا ہے اور ان سے ایمائیڈ حاصل ہوتا ہے جس کے نقطہ ااماعت کی تعیین کی جاسکتی ہے (صفحہ ۳۸۵)۔

لوئجن تڑشے اور ایسٹرز — بہت سے نائل پذیر لوئجن تڑشے عطری سلسلہ میں داخل ہیں اور ایک میٹز نقطہ ااماعت رکھتے ہیں مزید تصدیق کے لیے یہ تڑشئی کلورائیڈ اور ایمائیڈ میں تبدیل کیے جاسکتے ہیں نائل پذیر ایسٹرز جن میں لوئجن ہوتے ہیں دونوں سلسلوں میں داخل ہو سکتے ہیں۔ اس صورت میں تڑشے اور الکول کو علیحدہ کر لینا چاہیے اور ان کی علیحدہ علیحدہ تحقیقات کرنی چاہیے۔

۴۔ زیادہ تر عام نامیاتی اشیا میں سے مسدود جہ ذیل میں کاربن،
ہائیڈروجن اور آکسیجن کے علاوہ گندک یا گندک اور نائیسروجن بھی موجود
ہوتے ہیں۔

ناحل پذیر اشیا

(جن میں C 'H اور S یا C 'O'H 'S 'Na موجود ہوتے ہیں)

نقطہ جمش	نقطہ جمش	
۱۴۰	—	سلفائیڈز (Sulphides) —
—	۴۹	ایل سلفائیڈ (Allyl Sulphide)
—	—	بنزیل " (Benzyl sulphide)
—	عمیل	سلفونک (Sulphonic) ترشے —
—	"	سلفوبنزویک (Sulphobenzoic) ترشہ
—	"	سلفانیلک (Sulphanilic) ترشہ (صفحہ ۳۲)
—	"	نیفتھائیونک (Naphthionic) ترشہ
—	"	بیٹا نیفتھیل امین سلفونک (β-Naphthylamine sulphonic) ترشہ
—	"	بیٹا نیفتھیل امین ڈی سلفونک (β-Naphthylamine disulphonic) ترشہ
—	"	آر (R) ترشہ
—	"	جی (G) ترشہ
۱۸۶	—	سلفیٹس (Sulphates) —
۲۰۸	—	میٹیل سلفیٹ (Methyl sulphate)
—	—	ایٹیل " (Ethyl sulphate)

(مزید) نازل پذیر اشیاء

(جن میں C'H اور S یا C'H'O اور S اور N موجود ہوتے ہیں)

نقطہ جموش	نقطہ اماعت	
۱۵۱	—	تھائیوسائیانیٹس (Thiocyanates) — ایل تھائیوسائیانیٹ (Allyl thiocyanate)
۲۲۲	—	فینل " " (Phenyl thiocyanate) (صفحہ ۲۹۰)
—	۱۴۵	تھائیو امائیڈز (Thioamides) — تھائیو کاربامائیڈ (Thiocarbamide) (صفحہ ۲۳۳)
—	۱۵۱	تھائیو کارب امائیڈ (Thiocarbanilide) (صفحہ ۲۸۸)
—	۱۵۶	سلفون امائیڈز (Sulphonamides) — نیزین سلفون امائیڈ (Benzene sulphonamide) (صفحہ ۳۲۶)
—	۱۱۰	نیزین سلفون انیل امائیڈ (Benzenesulphonanilide) (صفحہ ۳۲۶)

آمیزے — ایسی ابتدائی تحقیقات سے جس کا ذکر صفحہ ۵۹۹ پر آیا ہے، سرسری طور پر یہ تخمین ہو جائیگا کہ آیا زیر امتحان شے ایک آمیزہ ہے یا نہیں۔ اشیاء موجودہ کی شناخت کرنے کے لئے کوئی کارروائی کرنے سے پہلے، یہ ضروری ہے کہ پہلے ان کو علیحدہ کر لیا جائے۔ ممکن ہے کہ یہ عمل طویل اور مشکل ہو۔ مگر ذیل کے قاعدوں سے نتیجہ مطلوبہ حاصل ہو سکتا ہے :-

اگر شے زیر امتحان (جب کہ یہ مائع ہو) بذریعہ کسری کشید یا (جب یہ ٹھوس ہو) بذریعہ قلماد حسب اطمینان جدا نہ ہو سکے تو اسے کاوی سوڈے کے محلول کے ساتھ ہلاؤ۔ اس سے ترشہ یا فینول تو حل ہو جائیگا، اور غیر حل پذیر جزو جلی طور پر جدا کیا جاسکتا ہے، یا اگر یہ طیران پذیر ہو تو بھاپ میں کشید کرنے سے ایتھر کے ساتھ تخلیص کرنے سے، یا اگر ٹھوس ہو تو تقطیر سے خارج کیا جاسکتا ہے۔

ترشہ اور فینول، اگر لکھے موجود ہوں، تو یہ یوں علیحدہ کیے جاسکتے ہیں کہ سوڈیم بانی کاربونیٹ بہ افراط ملایا جائے اور ایتھر کے ساتھ اس کی تخلیص حل میں لائی جائے۔ یا یوں کہ کاوی سوڈے کے محلول میں حل کیا جائے کابن ڈائی آکسائیڈ سے سیر کیا جائے اور پھر ایتھر کے ساتھ اس کی تخلیص کی جائے۔ ایتھر، فینول کی جو سوڈیم کاربونیٹ میں نامحل پذیر ہے تخلیص کر دیتا ہے اور ترشہ پیچھے رہ جاتا ہے۔

ایسٹر اور ہائیڈروکاربن آب یا سفیدگی کے ذریعہ سے علیحدہ کیے جاسکتے ہیں جس سے ایسٹر کی تحلیل ہو جاتی ہے۔ لیکن ہائیڈروکاربن کی تحلیل نہیں ہوتی۔

پیرافینی اور عطری ہائیڈروکاربن بخاردار سلفونک ترشہ کے حل سے جدا کیے جاسکتے ہیں جو عطری ہائیڈروکاربن کے ساتھ سلفونک ترشہ بنا دیتا ہے۔ حاصل پانی میں ڈال دیا جاتا ہے۔ سلفونک ترشہ توجلدی سے پانی میں حل ہو جاتا ہے۔ مگر پیرافن حل نہیں ہوتا۔

ایمین یا اساس اکثر غیر حل پذیر نامیاتی اشیاء سے یوں جدا کیا جاسکتا ہے کہ ہلکے ہوئے ہائیڈروکلورک ترشہ کے ساتھ اسے ملایا جائے۔ اس ترشہ کے ساتھ وہ حل پذیر ہائیڈروکلورائیڈ بنا دیتا ہے۔

آئینہ کے دوسرے اجزاء سے الڈیائیڈ یا کینٹون یوں جدا کیا جاسکتا ہے کہ مائع کو، جس میں پانی کا شائبہ نہیں ہونا چاہیے، سوڈیم آئی سلفائیٹ کے سیر شدہ محلول کے ساتھ ملایا جائے اور مائع نقل کو یا تو

نتھار لیا جائے یا تقطیر کر لیا جائے۔ مائع اگر پانی میں حل پذیر ہو، جیسے کہ ایتھل الکول ہے، تو اس سے ممکن ہے کہ سوڈیم کے بائی سلفائیٹ کا رسوب بن جائے۔ اگر مائع میں بائی سلفائیٹ ملائے سے پہلے تھوڑا سا ایتھر ڈال دیا جائے تو ایسا رسوب بننے نہیں پاتا۔

ایسے دوامیات کو، جو ایک امتحانی تلی میں ہوں، جدا کرنے کے لیے مثلاً ایک ایتھری محلول کو آبی محلول سے جدا کرنے کے لیے، ممکن ہے کہ ضرورت اس بات کی ہو کہ یا تو ایتھر کو اوپر سے نتھار لیا جائے، یا یہ کہ نیچے کی آبی تہ نکال لی جائے۔ یہ یوں کیا جاتا ہے کہ مائع کو ایک چھوٹے سے نالچہ میں جس کے ساتھ ربڑ کی تلی کی ایک مہنٹال لگی ہوتی ہے چوس لیا جاتا ہے۔ جب مقدار مطلوبہ نکالی جا چکے تو مہنٹال میٹکی سے بند کی جاسکتی ہے۔ نالچہ جب نکال لیا جاتا ہے۔ بجالیسکہ ربڑ کی تلی خست بند رکھی جاتی ہے۔ اور یہ مائع ایک اور امتحانی تلی میں ڈال دیا جاتا ہے۔ اکثر اوقات قرین مصلحت ہوتا ہے کہ اوپر والی تہ کو نتھارنے سے پہلے یہ طریقہ استعمال کیا جائے۔ اوپر والی تہ چونکہ خفیف مقدار میں ہوتی ہے اس لیے آبی تہ کی ایک بڑی مقدار کی بہ نسبت زیادہ موثر طور پر جدا کی جاسکتی ہے۔

جدول ہشتم۔ آبی محلول میں آمونیاکی

کثافت اضافی اور فی صدیت کی جدول۔

کثافت اضافی ۴۰ پیر بمقابلہ آب ۱۰۰ = ۱

کثافت اضافی	فی صدی NH ₃	کثافت اضافی	فی صدی NH ₃	کثافت اضافی	فی صدی NH ₃	کثافت اضافی	فی صدی NH ₃
۱۸۸۴	۳۶	۱۹۰۵	۲۷	۱۹۳۱	۱۸	۱۹۶۳	۹
۱۸۸۶	۳۵	۱۹۰۷	۲۶	۱۹۳۴	۱۷	۱۹۶۷	۸
۱۸۸۸	۳۴	۱۹۱۰	۲۵	۱۹۳۸	۱۶	۱۹۷۰	۷
۱۸۹۰	۳۳	۱۹۱۳	۲۴	۱۹۴۱	۱۵	۱۹۷۴	۶
۱۸۹۲	۳۲	۱۹۱۶	۲۳	۱۹۴۴	۱۴	۱۹۷۹	۵
۱۸۹۵	۳۱	۱۹۱۹	۲۲	۱۹۴۸	۱۳	۱۹۸۳	۴
۱۸۹۷	۳۰	۱۹۲۲	۲۱	۱۹۵۲	۱۲	۱۹۸۷	۳
۱۹۰۰	۲۹	۱۹۲۵	۲۰	۱۹۵۵	۱۱	۱۹۹۱	۲
۱۹۰۲	۲۸	۱۹۲۸	۱۹	۱۹۵۹	۱۰	۱۹۹۵	۱

فہرست اصطلاحات

علمی نامیاتی کیمیا

انگریزی	A	اردو	انگریزی	اردو
			Ammoniacal smell	امونیائی بو
Acid decomposition		ترشی تحلیل	Amorphous	بظلم
Acid radical		ترشی اصلیہ	Analogous fashion	ماثل طریقہ
Acid solution		ترشی محلول	Analogy	مشابہ طریقہ
Active substance		عال ثئے	Analysing Nicol	ماثلت
Adapter		وصل	Analysing Nicol	تجزیہ کنندہ نیکول
Additive compounds		جمعی مرکبات	Anhydride	ترشی نیکول
Air-bath		پون بستر	Anhydrous	نامید
Air-condenser		ہوائی نمکشدہ	A. base	آپن - نامیدہ
Aliphatic Acids		ہوائی نمکشدہ	Animal charcoal	نامیدہ اساس
Aliphatic series		دوہنی ترشی	Animal organism	حیوانی کوئلہ
Alternative		دوہنی سلسلہ	Anode liquid	حیوانی عضویت
formulae		مبادل ضابطے	Antipyretic	زیر برقی مائع
Amalgam		ملغمہ	Aqueous extract	دافع بخار
Amber-coloured		عسبرین	Aromatic	آبی غلامہ
residue		عسبرین بقا	A. group	عطری

انگریزی	اردو	انگریزی	اردو
A. nuclei	عطری مرکبے	Chromophore	رنگ بے پرواز
Asbestos plug	اسبستوس ڈاٹ	Coffee mill	قہوہ پٹی
Associated	ایتلافی	Colouration	رنگینی
Asymmetric	غیر متشاکل بے تشاکل	Colouring matter	رنگ آور مادہ
Autoclave	گلن دان	Combination	اجتماع
Auxochrome	رنگ افزا	Commercial	تجارتی
B		Concentration	از نکاز
Bacterial	جراثیمی تخمیر	Condensation	تکثیف
fermentation		Condenser tube	کثیفہ ملی
Bare flame	برہنہ نعلہ	Configuration	تشکیل
Basin	طاس	Confirmation	تصدیق
Bent adapter	خمیدہ وصل	Congeners	ہم جنس
Biochemical method	بیات کیمیائی طریقہ	Consistency	کار کا پابن
Blisters	آبلے	Constitution	ساخت - ترکیب
Boiling tube	جوش نی	Constriction	انقباض
Bond	بند من - بند	Corresponding	متناظر
Borax	سہاگا	Couple	جفت
Burette	ظرفک	Crude	غیر خالص - کچا - خام
C		Crust	چھلکا - پھڑی - قشر
Catalyst	حال	Crystalline precipitate	ظلمی رسوب
Cathode liquid	زیر برقی مائع	Cyclic	دوری
Character	سیرت - خصلت	D	
Cherry	درشک	Decantation	انتقال
Chromogenic	رنگ زا		

انگریزی	اردو	انگریزی	اردو
Decomposition	تفکیک	Dust	برادہ
Dehydrated	ناہیدہ	E	
Dehydrating agent	ناہیدہ خال		
Deliquescent tablets	پیسجی تختیاں	Effervescence	آبال
Deposit	مطروحہ	Efficient	موثر متعدد کارگر
Derivative	شتق	Effloresce (v)	شگفتہ ہونا
Desiccator	خشک کالہ	Efflorescence	شگفتگی
Desmotropic forms	سرکی ہم ترکیبیں	Electrode	برقیرو
Destructive distillation	تخریبی کشید	Electrolytic reduction	برق پاشیدگی تحویل برق پاشید گاہ تحویل
Dextrorotatory	دائیں موڑنے والی	Elimination	استطاف
Diaphragm	دیافراگم	Emerald green colouration	زرد ہیز رنگینی
Discovery	اکتشاف - انکشاف	Emulsion	شیرہ
Dissociation constant	افترائی مستقل	Enamel	مینا کاری - مینا
Distillate	کشیدہ - حاصل کشید	Enantiomorphs	ضد شکلیں
Distilling flask	کشیدی صراحی	Esterification	ایسٹر سازی
Distinctive	میز	Ether extract	ایتری خلاصہ
Dropping funnel	ریزند قیف	Ethereal	ایتری
Drying apparatus	خشک کن آلہ	Exit tube	نکاس نالی
Dull red heat	دیمی سرخ حرارت	External compensation	بیرونی معاوضہ
		Extract (n)	خلاصہ
		(v)	تخلیص کرد
		F	
		Facet	پہلو

انگریزی	اردو	انگریزی	اردو
Fatty acid	چربی یا ترشہ - دہنی ترشہ	Grape sugar	انگوری شکر
Filter	تقطیری آلہ - منقارہ	Guano	ریش
Filter flask	تقطیری بوتلی	H	
Filtrate	مقطر		
Flocculent	گلے دار	Halogen carrier	حامل ہالوجن
Fluorescence	سیل سپاری تڑپ	Heterocyclic	غیر متجانس دہی یا حلقی
Fluted Filter	ناپیدار تقطیری	Homogeneous	یکسانہ متجانس اجزاء متجانس
Foil	پترا	Homologues	ماثل علامات ہم نسبتی
Foliated crystals	پتی دار قلیں	Hydrated crystals	آبیہ قلیں
Fractional distillation	کسری کشید	Hydrolysed	آبیہ پاشیدہ
Fractionating column	تکسیری اسطوانی	Hydrolysis	آبی پاشیدگی
Free acid	آزاد ترشہ	Hygroscope	نم گیر - مجذب
Freezing mixture	انجمادی آمیزہ	Identical structure	متماثل بناوٹ
Fume cup board	دُخان طاقچہ	Illumination	تصویر
Fuming	دُخان خانہ	Inertness	کاپی - ناعالیبت
Function	تفاعل	Inlet tube	درآمدنی لولی
Fundamental	بنیادی	Intensities of illumination	تصویر کی چتیں
Fused mass	مکھلا ہوا مادہ	Intermediate stages	درمیانی درجہ
Fusible metal	گدا شقیں و حالت	Internal compensation	اندرونی معاوضہ
G		Intramolecular change	درمالی تغیر بین مالی تغیر
		Irritating smell	خراش آور بو
Gelatine	سیرش - ہلام	Isolation	تجزیہ
Glacial	برفیلہ	Isomer	ہم ترکیب - متماثل ترکیب

انگریزی	اردو	انگریزی	اردو
Isomeric compounds	ہم ترکیب مرکب تشابہ ترکیب مرکب	Mixed	خلط شدہ - مخلوط
J		Mobile	میریم سیلان - سیلان پذیر
Juice	عصارہ	Mono-basic acids	یک اساسی ترشے
L		Monochromatic light	یکہ رنگہ نور
Laevo-rotatory	یستاری محول جیج محول	Monoclinic	یکہ تیلی - یکہ مائل
Lixivate (v)	کھینکانا	Monohalogen	یکہ ہالوجن
M		Mordant	قائم کنندہ مصالحہ
Magenta colouration	مجیشی رنگینی	Mother liquor	امہ القلم
Malachite green	میلاکائیٹ سبز لمخفیتی سبز	Mucous membrane	لعلانی ممتلی
Manometer	فتار پیم	Nascent state	N حالت زائیدگی
Mechanical stirrer	جیلی ہلانی	Negative character	منفی سیرت
Mechanism	میکانیت	Neutralisation	تعدیل
Metabolism	تفرق	Neutral solution	تعدیلی محلول
Metal bath	دھات خنتر	Non-volatile	غیر طیران پذیر
Metallic silver	دھاتی چاندی	Normal	طبعی
Metaposition	میٹا وضع	Nuclear substitution	مرکزی بدل
Microscopic appearance	میکرو بینی صورت	Nucleus	مرکزہ
Milk of lime	دودھ صابو	O	
Milk sugar	لبنی شکر	Oil-bath	تیل خنتر
Mineral acid	معدنی ترشہ	Opalescent	دودھیا
Miscible	خلط پذیر	Optical activity	مناطری عاملیت
		Optical-antipode	مناطری متضاد
		Optic axis	مناطری محور
		Order	فضیلہ

انگریزی	اردو	انگریزی	اردو
Organic acid	نامیاتی ترشہ	Pseudomerism	نقطی ہم ترکیبی
Outlet tube	برآمدی - برآمدی ٹی	Pulverised	سوف شدہ
Oxidation	تکسید - اکسائو	Pumice	جھاڑوں پتھر
Oxidising agent	تکسیدی عامل	Pungent smell	تیز بو
P		Pyroligneous acid	چوب کشیدہ ترشہ
Pear-shape	ناشپاتی نما	Q	
Perforated	سوراخدار	Qualitative	کیفی
Pharmacy	دواسازی	Quantitative	کمی
Phase	ہیئت	Quart	گار - گار پتھر
Plates	تختیاں	Quaternary	رابعی - چارمی
Plug of cotton wool	دھنی ہونی کا پھنڈا یا ڈاک	Quick lime	انہجا چونا
Pocket lens	جیبی عدسہ	Quinquivalent	پنج گزشتی
Polarimeter	قطبیت پیم	R	
Polarimetric	قطبیت پیمانی	Racemisation	تصفیت
Polarisation	تقطیب	Radical	اصلیہ
Polarised light	مقطب روشنی	Reaction	تفاعل
Porcelain basin	چینی کا طاس	Readings	مقروآت
Porous plate	مسامراتشتری	Reagent	متعامل
Precipitate	رسوب	Receiver	قابلہ
Precipitated powder	رسوب شدہ سوف	Recrystallisation	باز قلماء
Pressure tube	دب ٹی	Red lake	سرخ لاکھی رنگ
Projection formulae	نقطی ضابطے	Reducing action	محو لاند عمل
	تفصیلی ضابطے	Reduction	تحویلی عمل
		Reflected image	متعکس شبیہ یا خیال

انگریزی	اردو	انگریزی	اردو
Reflux condenser	رجی کشفہ	Separating funnel	تینہ فارق
Representative	نمائندہ	Shades	درجہ
Residual liquid	بقیہ مائع	Shavings	تراشیں
Resin	رال	Side chain	بیلی زنجیر
Resinous oil	راتنی تیل	Side tube	بیلی نلی
Resolution	تحلیل	Slaked lime	بجھا چونا
Reversible	متعکس، انقلاب پذیر	Slices	قاشیں
Rhombohedral crystals	مستطین پہلوؤں والی قلیس	Sodium knife	سوڈیم خراش
Ribbon	فیتہ	Soluble	حل پذیر
Ring-burner	حلقی مشعل	Solvent	محلول
Rotary power	گردشی طاقت	Space arrangement	فضائی ترتیب
Rotation	گردش، تحویل	Spatula	لغیفہ
S		Spiral	لوبی - مرغولدار - مرغولی
Safety tube	محافظہ نلی	Spirit	روح شراب
Sample	نمونہ	Stability	استقامت - قیام پذیری
Sausage machine	قیمہ کی کل	Stable	قائم
Scarlet	گلزار عسلی	Steam oven	بھاپ تنور
Sealed tube	مہر بند نلی	Steps	درجہ - مہاچ
Secondary and tertiary bases	ثانوی اور ثالثی اساسیں	Stereo-chemistry	سطحی کیمیا
	دومی اور سومی اساسیں	Stereoisomerism	سطحی تشابہ ترکیبی
Semi-fluid	نیم سیال	Stirrer	ہلاتی
Semi-solid	نیم جامد	Strip	دھجی
Sensitiveness	حساسیت	Structural formula	ساختہ نمائندہ
		Sublimation	تصعید صغور

انگریزی	اردو	انگریزی	اردو
Substituent	بدلی شے، موصولہ شے	Tube furnace	ٹوبہ پختی
Substituted products	موصولہ حاصلات ابدالی حاصلات	Tubulus	ٹوبی
Substitution	ابدال	Turbid	مکدر، گدلا
Superheated	پیر گرم	Turbidity	مکدرت
Symmetrical	متشاکل	Two-way tap	دو راہی پیچ
Synthesis	تالیف	Typical	مصنعی
Synthetical method	تالیفی قاعدہ	U	
Synthetic capacities	تالیفی قابلیتیں		
T		Uncharred	ناکلسایا ہوا
		Unglazed	غیر عیلا
Tap-funnel	ٹاپ ارفین	United extracts	مستندہ غلامے
Tar	قطران، تارکول	Unsize	بے لاسا، بے پیچ
Tarry matter	قطرائی مادہ، تارکولی مادہ	Unstable compounds	غیر قائم مرکبات
Tautomerism	حرک ہم تریبی	Unsubstituted compounds	غیر موصولہ مرکبات غیر ابدالی مرکبات
Technical	فنی، صنعتی	Upright condenser	عمادی مکثف
Tertiary	ثالثی، سونی	V	
Tetrahedron	چو سطری شکل، چو سطھی		
	ذو اربعۃ السطوح	Vacuum desiccator	خلائی خشکالہ
Theoretical	نظری، نظراً	Vapour tension	بخاری تناؤ
Thermodynamical	حر حرکی	Vertical axis	انتصابی محور
Three-way tap	تیراہی پیچ	Voilet colouration	بنفشئی رنگت
Tongs	چمچی، چٹا	Viscid liquid	لزوج مائع
Transformation	استحالہ	Vital force	حیاتی قوت
Transparent	شفاف	Volatile	طیبلان پذیر
		W	

۱۔ عناصر کے اوزان جواہر کی جدول

$$14 = 0$$

وزن جواہر	علامت	عنصر	
۲۷.۱	Al.	(Aluminium)	ایلمینیم
۱۲۰.۵۲	Sb.	(Antimony)	انتیمونی
۳۹.۹	Ar.	(Argon)	آرگن
۷۴.۹۲	As.	(Arsenic)	آرسینک
۱۳۷.۳۷	Ba.	(Barium)	باریم
۹.۰۱	Be.	(Beryllium)	بیریلیئم
۲۰۸	Bi.	(Bismuth)	بیسٹم
۱۰.۸	B.	(Boron)	بورون
۷۹.۹۰۴	Br.	(Bromine)	برومین
۱۱۲.۴۰۴	Cd.	(Cadmium)	کیڈمیئم
۱۳۲.۹۰۵	Cs.	(Caesium)	سیسزیم
۴۰.۰۷۸	Ca.	(Calcium)	کیلکیم
۱۲.۰۱۱	C.	(Carbon)	کاربن
۱۴۰.۱۲۵	Ce.	(Cerium)	سیریم
۳۵.۴۵۳	Cl.	(Chlorine)	کلورین
۵۲.۰۰۰	Cr.	(Chromium)	کرومیئم
۵۸.۹۳۴	Co.	(Cobalt)	کوبلٹ
۶۳.۵۴۶	Cu.	(Copper)	کاپر (آبیا)

(بقیہ) عناصر کے اوزانِ جواہر کی جدول

$$16 = 0$$

وزنِ جواہر	علامت	عصر	
۲۳.۵	Na.	(Sodium)	سودیم
۸۷.۶۲	Sr.	(Strontium)	سٹرونٹیم
۳۲.۰۶	S.	(Sulphur)	سلفر (کنک)
۱۸۱.۵	Ta.	(Tantalum)	ٹینٹالم
۱۲۷.۶	Te.	(Tellurium)	ٹیلوریم
۲۰۴.۳۷	Tl.	(Thallium)	تھالیئم
۲۳۲.۰۳۷۷	Th.	(Thorium)	تھوریئم
۱۱۸	Sn.	(Tin)	ٹن (قلعی)
۴۸.۰۶	Ti.	(Titanium)	ٹائیٹینیم
۱۸۳	W.	(Tungsten)	ٹنگسٹن
۲۳۸.۰۲۸۹	U.	(Uranium)	یورینیم
۵۱.۵	V.	(Vanadium)	وانیڈیم
۱۳۱.۲۹	Xe.	(Xenon)	زین
۱۷۳.۰۴	Yb.	(Ytterbium)	یوٹریم
۸۹.۰۶۲	Yt.	(Yttrium)	یوٹریئم
۶۵.۳۷	Zn.	(Zinc)	زنک (جست)
۹۱.۲۲۴	Zr.	(Zirconium)	زیرکونیم

آبی بخارات کا تناؤ ۵۰ سے ۲۰ تک

ت	تناؤ	ت	تناؤ	ت	تناؤ	ت	تناؤ
۵۰	۶۵۰	۶۵۰	۶۵۰	۶۵۰	۶۵۰	۶۵۰	۶۵۰
۴۹	۶۵۲	۶۵۲	۶۵۲	۶۵۲	۶۵۲	۶۵۲	۶۵۲
۴۸	۶۵۴	۶۵۴	۶۵۴	۶۵۴	۶۵۴	۶۵۴	۶۵۴
۴۷	۶۵۶	۶۵۶	۶۵۶	۶۵۶	۶۵۶	۶۵۶	۶۵۶
۴۶	۶۵۸	۶۵۸	۶۵۸	۶۵۸	۶۵۸	۶۵۸	۶۵۸
۴۵	۶۶۰	۶۶۰	۶۶۰	۶۶۰	۶۶۰	۶۶۰	۶۶۰
۴۴	۶۶۲	۶۶۲	۶۶۲	۶۶۲	۶۶۲	۶۶۲	۶۶۲
۴۳	۶۶۴	۶۶۴	۶۶۴	۶۶۴	۶۶۴	۶۶۴	۶۶۴
۴۲	۶۶۶	۶۶۶	۶۶۶	۶۶۶	۶۶۶	۶۶۶	۶۶۶
۴۱	۶۶۸	۶۶۸	۶۶۸	۶۶۸	۶۶۸	۶۶۸	۶۶۸
۴۰	۶۷۰	۶۷۰	۶۷۰	۶۷۰	۶۷۰	۶۷۰	۶۷۰
۳۹	۶۷۲	۶۷۲	۶۷۲	۶۷۲	۶۷۲	۶۷۲	۶۷۲
۳۸	۶۷۴	۶۷۴	۶۷۴	۶۷۴	۶۷۴	۶۷۴	۶۷۴
۳۷	۶۷۶	۶۷۶	۶۷۶	۶۷۶	۶۷۶	۶۷۶	۶۷۶
۳۶	۶۷۸	۶۷۸	۶۷۸	۶۷۸	۶۷۸	۶۷۸	۶۷۸
۳۵	۶۸۰	۶۸۰	۶۸۰	۶۸۰	۶۸۰	۶۸۰	۶۸۰
۳۴	۶۸۲	۶۸۲	۶۸۲	۶۸۲	۶۸۲	۶۸۲	۶۸۲
۳۳	۶۸۴	۶۸۴	۶۸۴	۶۸۴	۶۸۴	۶۸۴	۶۸۴
۳۲	۶۸۶	۶۸۶	۶۸۶	۶۸۶	۶۸۶	۶۸۶	۶۸۶
۳۱	۶۸۸	۶۸۸	۶۸۸	۶۸۸	۶۸۸	۶۸۸	۶۸۸
۳۰	۶۹۰	۶۹۰	۶۹۰	۶۹۰	۶۹۰	۶۹۰	۶۹۰
۲۹	۶۹۲	۶۹۲	۶۹۲	۶۹۲	۶۹۲	۶۹۲	۶۹۲
۲۸	۶۹۴	۶۹۴	۶۹۴	۶۹۴	۶۹۴	۶۹۴	۶۹۴
۲۷	۶۹۶	۶۹۶	۶۹۶	۶۹۶	۶۹۶	۶۹۶	۶۹۶
۲۶	۶۹۸	۶۹۸	۶۹۸	۶۹۸	۶۹۸	۶۹۸	۶۹۸
۲۵	۷۰۰	۷۰۰	۷۰۰	۷۰۰	۷۰۰	۷۰۰	۷۰۰
۲۴	۷۰۲	۷۰۲	۷۰۲	۷۰۲	۷۰۲	۷۰۲	۷۰۲
۲۳	۷۰۴	۷۰۴	۷۰۴	۷۰۴	۷۰۴	۷۰۴	۷۰۴
۲۲	۷۰۶	۷۰۶	۷۰۶	۷۰۶	۷۰۶	۷۰۶	۷۰۶
۲۱	۷۰۸	۷۰۸	۷۰۸	۷۰۸	۷۰۸	۷۰۸	۷۰۸
۲۰	۷۱۰	۷۱۰	۷۱۰	۷۱۰	۷۱۰	۷۱۰	۷۱۰

آبی بخارات کا تناؤ ۵° سے ۲۰° تک

تناؤ	ت°	تناؤ	ت°	تناؤ	ت°	تناؤ	ت°
۱۶۶۳۱۹	۱۹.۵۰	۱۳۶۳۹۵	۱۶.۵۰	۱۲۶۴۶۴	۱۵.۵۰	۱۱۶۱۳۴	۱۳.۵۰
۶۴۲۱	۶۱	۶۴۸۶	۶۱	۶۴۵۵	۶۱	۶۲۱۰	۶۱
۵۵۲۳	۵۲	۵۵۶۸	۵۲	۵۸۳۶	۵۲	۵۳۸۳	۵۲
۶۴۶	۶۳	۶۶۶۰	۶۳	۶۹۲۰	۶۳	۶۳۵۶	۶۳
۶۶۳۰	۶۴	۶۶۶۳	۶۴	۱۳۶۰۰۳	۶۴	۶۴۳۰	۶۴
۶۸۳۴	۶۵	۶۸۵۶	۶۵	۶۰۸۶	۶۵	۶۵۰۵	۶۵
۶۹۳۹	۶۶	۶۹۵۰	۶۶	۶۱۶۰	۶۶	۶۵۸۰	۶۶
۱۶۶۰۴۴	۶۷	۱۵۶۰۴۴	۶۷	۶۲۵۴	۶۷	۶۶۵۵	۶۷
۶۱۵۰	۶۸	۶۱۳۹	۶۸	۶۳۳۹	۶۸	۶۶۳۱	۶۸
۶۲۵۶	۶۹	۶۲۳۴	۶۹	۶۴۴۴	۶۹	۶۸۰۶	۶۹
۶۳۶۳	۷۰.۵۰	۶۳۳۰	۱۸.۵۰	۶۵۱۰	۱۶.۵۰	۶۸۸۴	۱۲.۵۰
۶۴۶۱	۶۱	۶۴۶۶	۶۱	۶۵۹۶	۶۱	۶۹۶۰	۶۱
۶۵۶۹	۶۲	۶۵۶۴	۶۲	۶۶۸۳	۶۲	۱۲۶۰۳۸	۶۲
۶۶۸۸	۶۳	۶۶۶۱	۶۳	۶۶۶۰	۶۳	۶۱۱۶	۶۳
۶۶۹۶	۶۴	۶۶۱۹	۶۴	۶۸۵۸	۶۴	۶۱۹۴	۶۴
۶۹۰۶	۶۵	۶۸۱۸	۶۵	۶۹۴۶	۶۵	۶۲۶۳	۶۵
۱۸۶۰۱۸	۶۶	۶۹۱۶	۶۶	۱۴۶۰۳۵	۶۶	۶۳۵۶	۶۶
۶۱۲۹	۶۷	۱۶۶۰۱۶	۶۷	۶۱۲۴	۶۷	۶۴۳۲	۶۷
۶۲۴۱	۶۸	۶۱۱۶	۶۸	۶۲۱۴	۶۸	۶۵۱۲	۶۸
۶۳۵۳	۶۹	۶۲۱۸	۶۹	۶۳۰۴	۶۹	۶۵۹۲	۶۹

کادی پٹاش کے محلولوں کی بخاری تناؤ ۱۰ سے ۲۰ تک

ت	KOH ۴۹ H ₂ O ۱۰۰	KOH ۴۰ H ₂ O ۱۰۰	KOH ۳۰ H ₂ O ۱۰۰
۱۰.۵۰	۵۵۶۲	۶۵۵۰	۷۵۳۱
۱۰.۵۵	۵۵۸۱	۶۵۷۲	۷۵۵۶
۱۱.۵۰	۶۵۰۱	۶۵۹۵	۷۵۸۲
۱۱.۵۷	۶۵۲۹	۷۵۲۸	۸۵۱۹
۱۲.۵۱	۶۵۴۶	۷۵۴۷	۸۵۴۱
۱۲.۵۵	۶۵۶۳	۷۵۶۷	۸۵۶۳
۱۳.۵۰	۶۵۸۶	۷۵۹۳	۸۵۹۲
۱۳.۵۵	۷۵۰۹	۸۵۱۹	۹۵۲۲
۱۳.۵۹۵	۷۵۳۰	۸۵۴۲	۹۵۴۹
۱۴.۵۵	۷۵۵۶	۸۵۷۴	۹۵۸۳
۱۵.۵۱۵	۷۵۸۸	۹۵۱۱	۱۰۵۲۵
۱۵.۵۳۰	۷۵۹۶	۹۵۲۰	۱۰۵۳۵
۱۶.۵۰	۸۵۳۳	۹۵۶۲	۱۰۵۸۲
۱۶.۵۳۵	۸۵۵۲	۹۵۸۵	۱۱۵۰۷
۱۷.۵۰	۸۵۸۸	۱۰۵۲۶	۱۱۵۵۴
۱۷.۵۵	۹۵۱۷	۱۰۵۵۹	۱۱۵۹۱
۱۸.۵۰	۹۵۴۷	۱۰۵۹۳	۱۲۵۲۹
۱۸.۵۵	۹۵۷۸	۱۱۵۲۹	۱۲۵۶۹

کاوی پٹاش کے محلول کی بجاری تناؤ ۰.۱ سے ۲.۰ تک
(سلسلہ گزشتہ)

تہ	KOH ۳۰ H ₂ O ۱۰۰	KOH ۴۰ H ₂ O ۱۰۰	KOH ۴۹ H ₂ O ۱۰۰
۱۹.۵۰	۱۳.۵۰۹	۱۱.۵۶۵	۱۰.۵۰۹
۱۹.۴۴	۱۳.۵۴۱	۱۱.۵۹۳	۱۰.۵۳۳
۲۰.۵۰	۱۳.۵۹۳	۱۲.۵۴۰	۱۰.۵۷۵
۲۰.۵۲۵	۱۳.۵۱۵	۱۲.۵۵۹	۱۰.۵۹۱

دوم۔ آبی محلول میں سلفیورک ترشہ کی کثافت اضافی اور فی صدی کی جدول (کالیم)

کثافت اضافی ۵۰ پر بمقابلہ آب: پیر = ۱

درجات بیرونی	کثافت اضافی ک = ۱۵	درجات بیرونی	کثافت اضافی ک = ۱۵	درجات بیرونی	کثافت اضافی ک = ۱۵
۱	۱۶۰۰۷	۱۸	۱۵۱۴۲	۱۹	۱۵۱۵۲
۲	۱۶۰۱۴	۲۰	۱۵۱۶۲	۲۱	۱۵۱۷۱
۳	۱۶۰۲۲	۲۲	۱۵۱۸۰	۲۳	۱۵۱۹۰
۴	۱۶۰۲۹	۲۴	۱۵۲۰۰	۲۵	۱۵۲۱۰
۵	۱۶۰۳۷	۲۶	۱۵۲۲۰	۲۷	۱۵۲۳۱
۶	۱۶۰۴۵	۲۸	۱۵۲۴۱	۲۹	۱۵۲۵۲
۷	۱۶۰۵۲	۳۰	۱۵۲۶۳	۳۱	۱۵۲۷۴
۸	۱۶۰۶۰	۳۲	۱۵۲۸۵	۳۳	۱۵۲۹۷
۹	۱۶۰۶۷	۳۴	۱۵۳۰۸		
۱۰	۱۶۰۷۵				
۱۱	۱۶۰۸۳				
۱۲	۱۶۰۹۱				
۱۳	۱۶۱۰۰				
۱۴	۱۶۱۰۸				
۱۵	۱۶۱۱۶				
۱۶	۱۶۱۲۵				
۱۷	۱۶۱۳۴				

(بقیہ) جدول دوم۔ آبی محلول میں سلفیورک تریکٹہ کی
کثافت اضافی اور فی صدی کی جدول
کثافت اضافی ۵۰ پر بمقابلہ آب : پر = ۱

درجات بیرونی	کثافت اضافی ک = ۱۰	درجات بیرونی	کثافت اضافی ک = ۱۰	درجات بیرونی	کثافت اضافی ک = ۱۰
۳۵	۱۵۵۴۰	۵۱	۴۱۶۶	۳۵	۱۵۳۲۰
۳۶	۱۵۵۶۳	۵۲	۴۳	۳۶	۱۵۳۳۲
۳۷	۱۵۵۸۰	۵۳	۴۴۵۴	۳۷	۱۵۳۴۵
۳۸	۱۵۵۹۷	۵۴	۴۵۶۶	۳۸	۱۵۳۵۷
۳۹	۱۵۶۱۵	۵۵	۴۶۷۹	۳۹	۱۵۳۷۰
۴۰	۱۵۶۳۴	۵۶	۴۸۹۳	۴۰	۱۵۳۸۳
۴۱	۱۵۶۵۲	۵۷	۴۹۵۸	۴۱	۱۵۳۹۷
۴۲	۱۵۶۷۱	۵۸	۵۱۶۲	۴۲	۱۵۴۱۰
۴۳	۱۵۶۹۱	۵۹	۵۲۶۶	۴۳	۱۵۴۲۴
۴۴	۱۵۷۱۱	۶۰	۵۳۶۰	۴۴	۱۵۴۳۸
۴۵	۱۵۷۳۲	۶۱	۵۵۶۴	۴۵	۱۵۴۵۳
۴۶	۱۵۷۵۳	۶۲	۵۶۶۹	۴۶	۱۵۴۶۸
۴۷	۱۵۷۷۴	۶۳	۵۸۶۳	۴۷	۱۵۴۸۳
۴۸	۱۵۷۹۶	۶۴	۵۹۶۶	۴۸	۱۵۴۹۸
۴۹	۱۵۸۱	۶۵	۶۱	۴۹	۱۵۵۱۴
۵۰	۱۵۸۳۲	۶۶	۶۲۶۵	۵۰	۱۵۵۳۰
					Beaume ۵۱

جدول سوم۔ مرکز سلفیورک تڑشہ میں H_2SO_4 کی
کثافت اضافی اور فی صدی (Lunge اور Naef)۔

کثافت اضافی ۱۵ پر بمقابلہ آب ۴۴ پر ۱

کثافت اضافی ک = $\frac{15}{\rho}$	فی صدی H_2SO_4	کثافت اضافی ک = $\frac{15}{\rho}$	فی صدی H_2SO_4
۱۵۸۴.۶	۹۶	۱۵۸۱.۸۵	۹۰
۱۵۸۴.۱۰	۹۷	۱۵۸۲.۴۱	۹۱
۱۵۸۴.۱۲	۹۸	۱۵۸۲.۹۴	۹۲
۱۵۸۵.۰۳	۹۹	۱۵۸۳.۳۹	۹۳
۱۵۸۵.۸۴	۱۰۰	۱۵۸۳.۷۲	۹۴
		۱۵۸۳.۹۰	۹۵

مہ نیف

لے ج

جدول چہارم۔ آبی محلول میں نائٹریک تڑشہ کی
کثافت اضافی اور فی صدی (کالبی)
کثافت اضافی ۵۰ پر بمقابلہ آب: پیر = ۱

کثافت اضافی فی صدی HNO ₃ ۵۰ پر	کثافت اضافی فی صدی HNO ₃ ۵۰ پر	کثافت اضافی فی صدی HNO ₃ ۵۰ پر	کثافت اضافی فی صدی HNO ₃ ۵۰ پر	کثافت اضافی فی صدی HNO ₃ ۵۰ پر	کثافت اضافی فی صدی HNO ₃ ۵۰ پر	کثافت اضافی فی صدی HNO ₃ ۵۰ پر	کثافت اضافی فی صدی HNO ₃ ۵۰ پر
۳۷۹۵	۱۵۲۳۷	۱۵۳۶۳	۷۷۷۶	۱۵۴۵۱	۱۰۰	۱۵۵۳۰	
۳۶	۱۵۲۲۵	۱۵۳۵۸	۷۶	۱۵۴۴۵	۹۹۵۵	۱۵۵۲۹	
۳۵	۱۵۲۱۸	۱۵۳۵۳	۷۵	۱۵۴۴۲	۹۷۹۹	۱۵۵۲۳	
۳۳۷۸	۱۵۲۱۱	۱۵۳۴۶	۷۴	۱۵۴۳۸	۹۶	۱۵۵۱۶	
۳۲	۱۵۱۹۸	۱۵۳۴۱	۷۳	۱۵۴۳۵	۹۵۵۲	۱۵۵۱۴	
۳۱	۱۵۱۹۲	۱۵۳۳۹	۷۲۷۴	۱۵۴۳۲	۹۴	۱۵۵۰۹	
۳۰	۱۵۱۸۵	۱۵۳۳۵	۷۱۷۲	۱۵۴۲۹	۹۳	۱۵۵۰۴	
۲۹	۱۵۱۷۹	۱۵۳۳۱	۶۹۷۹	۱۵۴۲۳	۹۲	۱۵۵۰۳	
۲۸	۱۵۱۷۲	۱۵۳۲۳	۶۹۷۲	۱۵۴۱۹	۹۱	۱۵۴۹۹	
۲۷	۱۵۱۶۶	۱۵۳۱۷	۶۸	۱۵۴۱۴	۹۰	۱۵۴۹۵	
۲۵۷۷	۱۵۱۵۷	۱۵۳۱۲	۶۷	۱۵۴۱۰	۸۹۷۵	۱۵۴۹۴	
۲۳	۱۵۱۳۸	۱۵۳۰۴	۶۶	۱۵۴۰۵	۸۸	۱۵۴۸۸	
۲۰	۱۵۱۲۰	۱۵۲۹۸	۶۵	۱۵۴۰۰	۸۷۷۴	۱۵۴۸۶	
۱۷۷۴	۱۵۱۰۵	۱۵۲۹۵	۶۴	۱۵۳۹۵	۸۶۷۱	۱۵۴۸۲	
۱۵	۱۵۰۸۹	۱۵۲۸۴	۶۳۷۶	۱۵۳۹۳	۸۵	۱۵۴۷۸	

(بقیر) جدول چھام۔ آبی محلول میں نائٹریک ٹر شہ کی
کثافت اضافی اور فی صدیت (کالبی)۔

کثافت اضافی ۵۰ پر بمقابلہ آب : ۱ =

کثافت اضافی ۵۰ پر HNO ₃	کثافت اضافی ۱۰۰ پر HNO ₃	کثافت اضافی ۱۰۰ پر HNO ₃	کثافت اضافی ۱۰۰ پر HNO ₃	کثافت اضافی ۱۰۰ پر HNO ₃	کثافت اضافی ۱۰۰ پر HNO ₃	کثافت اضافی ۱۰۰ پر HNO ₃	کثافت اضافی ۱۰۰ پر HNO ₃
۱۳	۱۶.۷۷	۴۳.۵	۱۵۲.۷۲	۶۲	۱۵۳.۸۶	۸۳	۱۵۳.۷۲
۱۱.۵	۱۶.۶۷	۴۲	۱۵۲.۶۴	۶۱.۵۲	۱۵۳.۸۱	۸۳	۱۵۳.۷۰
۱۰.۵	۱۶.۵۵	۴۱	۱۵۲.۵۷	۶۰	۱۵۳.۷۷	۸۲	۱۵۳.۶۷
۳	۱۶.۲۲	۴۰	۱۵۲.۵۱	۵۹.۵۶	۱۵۳.۷۲	۸۰.۵۹	۱۵۳.۶۳
۲	۱۶.۱۰	۳۹	۱۵۲.۴۳	۵۸.۵۸	۱۵۳.۶۸	۸۰	۱۵۳.۶۰
						۷۹	۱۵۳.۵۶

جدول پنجم۔ آبی محلول میں ہائیڈروکلورک تیزابی کی کثافت اضافی اور فی صدیت

کثافت اضافی ۱۵ پر	فی صدی HCl	کثافت اضافی ۱۵ پر	فی صدی HCl	کثافت اضافی ۱۵ پر	فی صدی HCl	کثافت اضافی ۱۵ پر	فی صدی HCl
۱۵.۰۰۷	۱۵.۵	۱۵.۵۵	۱۱.۶۰	۱۵.۱۱۶	۲۳.۵۱	۱۵.۱۷۵	۳۳.۷۷
۱۵.۰۱۰	۲۵.۲	۱۵.۰۶۰	۱۲	۱۵.۱۲۵	۲۳.۵۸	۱۵.۱۸۰	۳۵.۵۷
۱۵.۰۱۴	۲۵.۹	۱۵.۰۶۷	۱۳.۶۳	۱۵.۱۳۴	۲۴.۶۶	۱۵.۱۸۵	۳۶.۵۸
۱۵.۰۱۹	۳۵.۸	۱۵.۰۷۵	۱۵	۱۵.۱۴۳	۲۵.۶۴	۱۵.۱۹۰	۳۷.۷۹
۱۵.۰۲۲	۴۵.۵	۱۵.۰۸۳	۱۶.۵۵	۱۵.۱۵۰	۲۶.۷۷	۱۵.۱۹۴	۳۸.۷۶
۱۵.۰۲۹	۵۵.۸	۱۵.۰۹۱	۱۸.۶۱	۱۵.۱۵۲	۳۰.۵۲	۱۵.۱۹۹	۳۹.۷۸
۱۵.۰۳۱	۶۵.۲	۱۵.۰۹۴	۱۸.۶۶	۱۵.۱۵۹	۳۱.۵۵	۱۵.۲۰۲	۴۰.۷۵
۱۵.۰۳۶	۷۵.۳	۱۵.۱۰۰	۱۹.۷۹	۱۵.۱۶۱	۳۲	۱۵.۲۰۵	۴۱.۷۲
۱۵.۰۴۴	۸۵.۹	۱۵.۱۰۵	۲۰.۷۹	۱۵.۱۶۶	۳۳	۱۵.۲۱۰	۴۲.۷۴
۱۵.۰۵۶	۱۰۰.۵	۱۵.۱۰۸	۲۱.۷۵	۱۵.۱۷۱	۳۳.۷۹	۱۵.۲۱۲	۴۳

جدول انششم۔ آبی محلول میں کاوی پوٹاش کی کثافت اضافی اور فی صدیت کی جدول

کثافت اضافی فی صدی KOH	کثافت اضافی ۱۵ پر	کثافت اضافی فی صدی KOH	کثافت اضافی ۱۵ پر	کثافت اضافی فی صدی KOH	کثافت اضافی ۱۵ پر	کثافت اضافی فی صدی KOH	کثافت اضافی ۱۵ پر
۵۴	۱۵۵۹۰	۳۷	۱۵۳۷۴	۱۹	۱۵۱۶۶	۱	۱۵۰۰۹
۵۵	۱۵۶۰۴	۳۸	۱۵۳۸۷	۲۰	۱۵۱۷۷	۲	۱۵۰۱۷
۵۶	۱۵۶۱۸	۳۹	۱۵۴۰۰	۲۱	۱۵۱۸۸	۳	۱۵۰۲۵
۵۷	۱۵۶۳۰	۴۰	۱۵۴۱۲	۲۲	۱۵۱۹۸	۴	۱۵۰۳۳
۵۸	۱۵۶۴۲	۴۱	۱۵۴۲۵	۲۳	۱۵۲۰۹	۵	۱۵۰۴۱
۵۹	۱۵۶۵۵	۴۲	۱۵۴۳۸	۲۴	۱۵۲۲۰	۶	۱۵۰۴۹
۶۰	۱۵۶۶۷	۴۳	۱۵۴۵۰	۲۵	۱۵۲۳۰	۷	۱۵۰۵۸
۶۱	۱۵۶۸۱	۴۴	۱۵۴۶۲	۲۶	۱۵۲۴۱	۸	۱۵۰۶۵
۶۲	۱۵۶۹۵	۴۵	۱۵۴۷۵	۲۷	۱۵۲۵۲	۹	۱۵۰۷۴
۶۳	۱۵۷۰۵	۴۶	۱۵۴۸۸	۲۸	۱۵۲۶۳	۱۰	۱۵۰۸۳
۶۴	۱۵۷۱۸	۴۷	۱۵۴۹۹	۲۹	۱۵۲۷۴	۱۱	۱۵۰۹۲
۶۵	۱۵۷۲۹	۴۸	۱۵۵۱۱	۳۰	۱۵۲۸۸	۱۲	۱۵۱۰۱
۶۶	۱۵۷۴۰	۴۹	۱۵۵۲۵	۳۱	۱۵۲۹۰	۱۳	۱۵۱۱۰
۶۷	۱۵۷۵۴	۵۰	۱۵۵۳۹	۳۲	۱۵۳۱۱	۱۴	۱۵۱۱۹
۶۸	۱۵۷۶۸	۵۱	۱۵۵۵۲	۳۳	۱۵۳۲۴	۱۵	۱۵۱۲۸
۶۹	۱۵۷۸۰	۵۲	۱۵۵۶۵	۳۴	۱۵۳۳۶	۱۶	۱۵۱۳۷
۷۰	۱۵۷۹۰	۵۳	۱۵۵۷۸	۳۵	۱۵۳۴۹	۱۷	۱۵۱۴۶
				۳۶	۱۵۳۶۱	۱۸	۱۵۱۵۵

جدول ہفتم۔ آبی محلول میں کاوی سوڈے کی کثافت اضافی اور فی صدیت کی جدول

کثافت اضافی فی صدی	کثافت اضافی فی صدی	کثافت اضافی فی صدی	کثافت اضافی فی صدی	کثافت اضافی فی صدی	کثافت اضافی فی صدی	کثافت اضافی فی صدی	کثافت اضافی فی صدی
۱۵ پر NaOH	۱۵ پر NaOH	۱۵ پر NaOH	۱۵ پر NaOH	۱۵ پر NaOH	۱۵ پر NaOH	۱۵ پر NaOH	۱۵ پر NaOH
۵۴	۱۵۵۸۰	۳۷	۱۵۴۰۵	۱۹	۱۵۲۱۳	۱	۱۵۰۱۲
۵۵	۱۵۵۹۱	۳۸	۱۵۴۱۵	۲۰	۱۵۲۲۵	۲	۱۵۰۲۳
۵۶	۱۵۶۰۱	۳۹	۱۵۴۲۶	۲۱	۱۵۲۳۶	۳	۱۵۰۳۵
۵۷	۱۵۶۱۱	۴۰	۱۵۴۳۷	۲۲	۱۵۲۴۷	۴	۱۵۰۴۸
۵۸	۱۵۶۲۲	۴۱	۱۵۴۴۷	۲۳	۱۵۲۵۸	۵	۱۵۰۵۸
۵۹	۱۵۶۳۳	۴۲	۱۵۴۵۷	۲۴	۱۵۲۶۹	۶	۱۵۰۷۰
۶۰	۱۵۶۴۳	۴۳	۱۵۴۶۸	۲۵	۱۵۲۷۹	۷	۱۵۰۸۱
۶۱	۱۵۶۵۴	۴۴	۱۵۴۷۸	۲۶	۱۵۲۹۰	۸	۱۵۰۹۲
۶۲	۱۵۶۶۶	۴۵	۱۵۴۸۸	۲۷	۱۵۳۰۰	۹	۱۵۱۰۳
۶۳	۱۵۶۷۶	۴۶	۱۵۴۹۹	۲۸	۱۵۳۱۰	۱۰	۱۵۱۱۵
۶۴	۱۵۶۸۶	۴۷	۱۵۵۰۹	۲۹	۱۵۳۲۱	۱۱	۱۵۱۲۶
۶۵	۱۵۶۹۵	۴۸	۱۵۵۱۹	۳۰	۱۵۳۳۲	۱۲	۱۵۱۳۷
۶۶	۱۵۷۰۵	۴۹	۱۵۵۲۹	۳۱	۱۵۳۴۳	۱۳	۱۵۱۴۸
۶۷	۱۵۷۱۵	۵۰	۱۵۵۴۰	۳۲	۱۵۳۵۳	۱۴	۱۵۱۵۹
۶۸	۱۵۷۲۶	۵۱	۱۵۵۵۰	۳۳	۱۵۳۶۴	۱۵	۱۵۱۷۰
۶۹	۱۵۷۳۷	۵۲	۱۵۵۶۰	۳۴	۱۵۳۷۴	۱۶	۱۵۱۸۱
۷۰	۱۵۷۴۸	۵۳	۱۵۵۷۰	۳۵	۱۵۳۸۴	۱۷	۱۵۱۹۲
				۳۶	۱۵۳۹۵	۱۸	۱۵۲۰۳

انگریزی	اُردو	انگریزی	اُردو
Wash bottle	دھون بوتل	Weak base	کمزور اساس
Washing	دھوون	Wood spirit	چوب دُوح
Water bath	پن جُمتر	Woulff bottle	وولفی بوتل
Water-jacket	آبی پیراہن	Y	
Water-jet aspirator	آبی واٹر جٹ اسپریشن	Yield	محاصل - حاصل
Water seal	آبی تھرپن ڈاٹ	Z	
Water turbine	آبی ٹربائن یا تریان	Zinc dust	جست کا مڑادہ

صحیح	غلط	ک	ک	صحیح	غلط	ک	ک
ٹوال	دال	۱۱	۱۳۲	گرام	گزم	۱۵	۸۳
ہائیڈروآیوڈک	ہائیڈروآیوڈک	۴	۱۳۳	۲۶۵۰۰	۳۶۵۰۰	۲۱	"
فیوزل	فیوزل	۳	۱۳۴	کا	کی	۳	۸۴
مستوی	مستوی	۸	"	چھوٹی سی	چھوٹا سا	۶	۹۲
صفحہ (۲۱۴)	صفحہ (۹	"	رہنی چاہیے	رہنا چاہیے	۷	"
انعطافی	انعطافی	۱۰	"	J. Prakt	I, Prakt	۹۸	۹۸
۵۶۵۳	۵۶۵۳	۱۶	۱۳۶	جاتی	جالی	۱۳	۱۰۲
CCl ₃		۲۰	۱۳۸	صفحہ	صفحہ	۸	۱۰۶
فاسجین	فاسجین	۵	۱۳۹	ہونی	ہونی	۱۷	"
برداشت	برداشت	۲۲	"	تک	تک	۳	۱۰۷
تعال	تعال	۲۳	"	صفحہ (صفحہ (۱۰۸	۱۱۰
مافیہ	مافیہ	۱	۱۴۰	Bromide	Bromipe	۸	"
Ethereal	Etherial	۱۳۱	۱۴۱	۰۵۹۹۹۸۷۳	۰۵۹۹۹۸۷۳	۹	۱۱۴
باہر	باہر	۱۹	۱۴۲	لینڈولٹ	لینڈولٹ	۱۹	"
نکینجہ	نکینجہ	۹	۱۴۳	۲۱۶۵۶	۲۱۶۵۶	۱۳	۱۱۵
یہ	یہ	۱۳	"	H ₂ O	H ₂ C	۱۷	۱۱۸
ٹھنڈا	ٹھنڈا	۱	۱۴۶	صفحہ	صفحہ	۲۵	"
CH ₃ T CH ₃ COOH	غلط			۳۲	۳۳۰	۱۷	۱۲۰
CH ₃ +CH ₃ .COOH	صحیح	۱۸	۱۵۰	سی	سی	۱۰	۱۲۲
(Acetate)	غلط			گزرنے	گزرنے	۴	۱۲۳
(Acetamide)	صحیح	۱۲	۱۵۲	کے	کے	۱۳	"
1KOH:8H ₂ O	غلط			دہنی	دہنی	۱۲	۱۲۹
1KOH:8H ₂ O	صحیح	۲۰	۱۵۹	الڈیباٹڈ	الڈیباٹڈ	۶۴	۱۳۱

نمبر	نمبر	صیغہ	نقطہ	نمبر	نمبر
میٹر	میٹر	9	190	Erankland	نقطہ
Pb	Fb	10	202	Frankland	نقطہ
ہیننگ	ہیننگ	12	"	اس	اس
سکینٹ	سکینٹ	22	211	پیدا	پیدا
(Tartrate)	(Tartrata)	19	212	جاری	جاری
اتھل	اتھل	15	212	250	350
کیا	کیا	2	215	ضراحی	ضراحی
بائیں طرف کے لاکو لآ بناؤ	بائیں طرف کے لاکو لآ بناؤ	22	212	Ethereal	Ethercal
کی	کا	21	221	$\text{COO}_2\text{H}_2 + \text{N}_2$	$\text{COO}_2\text{H} + \text{N}_2$
کیا جاسکتا ہے	کیا جاسکتا ہے	"	"	HO	I IO
ریسک ٹرشد	ریسک	22	222	(Cyanide C vanide)	
نامل پذیر	حل پذیر	9	230	گرم کیا جاتا ہے	گرم کیا جاتا ہے
گل	گل	8	231	C_2	C
CO	COI	12	232	ثقل	ثقل
چاہیے	چاہیے	14	239	H_2	H
CH_3				C_2	C
CH_3Cl		13	241	C_2H_7	C_2H
بائی یورٹ	بائی یورٹ	1	232	Trichloracetic	نقطہ
آکسیک	آکسیک	11	"	Trichloracetic acid	
آکسیلیٹ	آکسیلیٹ	15	"	گرام	گرام
پٹری	پٹری	20	"	CCl_2	CCI
دوبارہ	دوبارہ	21	242	10 CO_2	10 CO_2
قلما	قلما	22	"	(Oxalic)	(Oxalle)

صحیح	غلط	۴	۳	صحیح	غلط	۴	۳
C ₈		۲۲	۲۹۸	CH ₂ OH	CH ₂ CH	۴	۲۲۵
NH ₂	NH ₃	۲۵۲۴	۲۹۹	Soxhlet	Soxhler	۵	"
۲۰، ۲۰	۲۰، ۲۰	۱۸	۳۰۱	مقاوت	مقاوت	۹	۲۲۸
مال	مال	۷	۳۰۷	دیا فرغہ	دیا فرغہ	۲۲	۲۵۰
CH ₃		۱۹-۲۱	۳۰۷	۵۴ مکعب سمر	۸۴ مکعب سمر	۲۵۲	۲۵۲
طشتری	طشتری	۱۸	۳۰۸	گزرتی	گزرتی	۹	۲۵۳
2K ₂ SO ₄	2K SO ₄	۱۷	۳۰۹	بروانیڈ	بروانیڈ	۱۳	۲۵۶
نشاستی	نشاستی	۲۳	"	H ₃	H _B	۱۵	۲۶۰
C ₆ H ₄	C ₃ H ₈	۷	۳۱۱	لایڈریزو	لایڈریزو	۲۴	۲۶۶
مال پذیر	مال نا پذیر	۲۱	"	2C ₈ H ₅	2C ₈ H ₅	۱۹	۲۶۷
MnO ₂		۲۳	"	Hydrochloride	غلط		
۳۱۳	۲۱۳	صفر	۳۱۳	Hydrochloride	صحیح	۷	۲۶۸
N ₃	N ₂	۱۱	"	مال	مال	۱۱	۲۷۳
Aminoazo	Aninoazo	۱۷، ۱۲	۳۱۵	Hyprochlorite	غلط		
Cupric	Cuperic	۱۸	۳۱۸	Hypochlorite	صحیح	۱۸	۲۷۳
Pyrazolone	Pyrazolne	۶	۳۱۹	2H ₂ O		۶	۲۸۳
ایسٹر	ایسٹر	۹	"	(Quinoncoximu)	غلط		
۱۲۴ گرام نقطہ امت ۱۲۴	۸ گرام	۱۵	"	(Quinoneoxime)	صحیح	۳	۲۸۸
$\text{C} \parallel \text{N}$	$\text{C} \parallel \text{N}$	۱۶	"	بن خنر پر	بن خنر	۱۲	۲۸۹
صفر ۱۳۶	صفر ۱۲۶	۲۰	"	C ₆		۲۱۷	۲۹۰
۲۵ گرام	۲۰ گرام	۶	۳۲۰	طاقور	طاقور	۱۹	۲۹۳
کیے	کے	۹	"	Na ₂ SnO ₃	Na ₂ SnO ₂	۲۵	"
بنزین	بنزین	۹	۳۲۳	587		۱	۲۹۷

نمبر	عطر	نمبر	عطر	نمبر	عطر	نمبر	عطر
۱۹	۳۶۴	جس	حس	۱۷	۳۲۸	۱۷	۳۲۸
۱۶	۳۶۵	ایٹھسول	ایٹھسول	۱۷	۳۳۰	۱۷	۳۳۰
۱۶	۳۶۸	SO ₃	SO ₃	۸	۳۳۲	۸	۳۳۲
۱۵	۳۶۹	رو	رد	۵	۳۳۴	۵	۳۳۴
۱۶	۳۷۰	کاغذ	کاغذ	۱۶	۳۳۶	۱۶	۳۳۶
۱۸	۳۷۱	تھیلین	تھیلین	۱۸	۳۳۹	۱۸	۳۳۹
۲۰	۳۸۱	تھیلک	تھیلک	۲۰	۳۴۰	۲۰	۳۴۰
۱۵	۳۸۲	اپنے	اپنی	۱۵	۳۴۱	۱۵	۳۴۱
۱۷	۳۸۳	فلو	فلو	۱۷	۳۴۲	۱۷	۳۴۲
۲	۳۸۴	۸۱ اور	۸۱ اور	۲	۳۴۳	۲	۳۴۳
۱۰	۳۸۵	زرد	زرد	۱۰	۳۴۴	۱۰	۳۴۴
غلط	غلط	تھوڑے سے	تھوڑی سی	۱۸	۳۴۹	۱۸	۳۴۹
سیج	سیج	ایٹھر	ایٹھر	۲۳	۳۵۳	۲۳	۳۵۳
۲۱	۳۸۶	سلفر ڈائی	سلفر ڈائی	۲۱	۳۵۶	۲۱	۳۵۶
۲۱	۳۸۷	الکول	الکول	۱۸	۳۵۸	۱۸	۳۵۸
۱۱	۳۸۹	انتصابی	انتصابی	۱۱	۳۵۹	۱۱	۳۵۹
۲۳	۳۹۰	مقطا	مقطا	۹	۳۶۰	۹	۳۶۰
۱	۳۹۱	ت	ت	۱	۳۶۱	۱	۳۶۱
۲۷	۳۹۲	میں	میں	۲۷	۳۶۲	۲۷	۳۶۲
غلط	غلط	بھی	بھی	۳	۳۶۳	۳	۳۶۳
سیج	سیج	مصل	مصل				

صحیح	غلط	ک	ک	صحیح	غلط	ک	ک
ایمینز	ایمینز	۳	۲۳۶	H ₂		۱۲	۲۹۶
(Alkyl)	(Alky)	۱۸	"	پیراروزائیلین	پیراروزائیلین	۲۵	"
= 2C ₂ H ₅	= 20 ₂ H ₅	۵	۲۳۸	C	C	۱۲	۲۹۷
CH ₃	CH	۸	"				
+ 2H ₂ O		۱۹	۲۳۲	معادل	معادل	۹	۳۰۰
= CH ₃		۵	"	تحلیک	تحلیک	۱۳	"
= CH	= CH	۷	۲۳۳	SO ₂ K		۶	۳۱۳
(صفحہ ۲۸۸)	(صفحہ)	۱۷	۲۳۷	B	B	۱۷	۳۱۷
NH ₃		۶	۲۵۳	SO ₂	SO ₂	۲	۳۱۸
Speier		۲۵۸	۲۵۸	حل پذیر	حل پذیر	۲۲	۳۱۹
ایسینٹ	ایسینٹ	۷	۲۶۱	اندرونی	اندرونی	۹	۳۲۱
یک	ایک	۲۱	۲۶۸	سیاری	سای	۵	"
ہیں	میں	۱	۲۷۱	پیشگری	پیشگری	۱۲	۳۲۲
متاثر	متاثر	۱۵	"	شفاف	شفاف	۳	۳۲۳
CH ₃	CH	۱۷	۲۷۳	C ₁₀	C ₁₀	۹	"
CHCl ₃		۸	۲۷۶	دینا	دینا	۲۱	۳۲۵
CO + 4H	CO 4H	۲	۲۷۸	کشیدہ	کشیدہ	۲۵	"
فاریش	فاریش	۶	۲۸۰	۱۱۲	۱۱۱	۲۲۶	پیشانی
(گرماس)	(گرماس)	۱۳	۲۹۸	تعدیلی	تعدیلی	۲۱	۳۲۷
E. Fisher		۵۰۰	۵۰۰	3H ₂ O		۹	۳۲۸
= 2FeBr ₂	= FeBr ₂	۳	۵۰۶	۲۲ گرام	۱۲ گرام	۱۳	۳۳۰
کاربنز	کاربنز	۱	۵۱۰	C ₂	C ₂	۹	۳۳۲
کادی	کادی	۱۷	۵۱۱	PCl ₃		۶	۳۳۳

صحیح	غلط	۱	۲	صحیح	غلط	۱	۲
$C_6H_5(CH_3)_3$		۱۷	۵۶۳	ہوتا	ہوتا	۲۱	۵۱۲
ساتھ ایم۔	ساتھ ایم۔	۱۱	۵۶۵	NH_3	NH	۱۷	۵۱۳
(α -Carbon)		۱۰	۵۶۸	بنزیٹین	بنزیٹین	۱	۵۱۴
Perkin		۱۰	۵۶۸	سابقہ	سابقہ	۷	۵۱۵
CH_3		۲	۵۷۰	رکتے	رکتے	۱۰	۵۱۷
ناشی	ناشی	۸	۵۷۰	دیتی	دیتی	۱۵	۵۱۸
HBr	HBR	۲	۵۷۲	Dimethylamine	غلط		
CH_2CH_2		۱۱	۵۷۲	Dimethylaniline	صحیح	۱۶	۵۲۰
(Cinclionine)	غلط	۲	۵۷۲	تیاری ۶۰	تیاری ۱۰	کون	۵۲۳
(Cinchonine)	صحیح	۲	۵۷۲	تیاری ۶۲	تیاری ۱۲	۷	۵۲۷
OC_2H_5	OC_2H_5	۱۲	۵۷۵	$(C_6H_5)_3$ I. I	$(C_6H_5)_3$ II	۱۸	۵۳۲
ترشٹی	ترشٹی	۱۲	۵۷۶	بڑا	بڑا	۱	۵۳۶
Baumann	Raumann	۱۲	۵۷۶	رنگ آور	رنگ آور	۴	۵۳۷
کی	کے	۸	۵۸۱	$CH_3.C$	$GCH_3.C$	۹	۵۳۷
بنفشی	بنفشی	۸۵۶	۵۸۶	Congo	Cougo	۵۴۲	۵۴۲
شتقات	شتقات	۸	۵۹۳	(۵۸۵)	(۵۸۵)	۶	۵۵۳
منحلول	منحلول	۲۰	۶۰۰	diamine)		۲۱	۵۵۴
بے کجلا	بے کجلا	۲۰	۶۰۱	$(NO_2)_3$		۱۳	۵۵۱
ہوتا	ہوتا	۱۸	۶۰۳	صنعتی	صنعتی	۴	۵۵۵
(-Naphthol)	غلط			بیشتر	بیشتر	۹	۵۵۸
(α -Naphthol)	صحیح	۷	۶۱۰	C_6H_5		۱۵	۵۶۱
ح	ح	۱۰	۶۱۲	C_6H_4		۳	۵۶۲
مولیس	مولیس	۱۸	۶۱۶	OCH_3	OCH_3	۷	۵۶۲

صحیح	غلط	نمبر	نمبر	صحیح	غلط	نمبر	نمبر
ایتھر انیلک (صفحہ ۲۴۸)	ایتھر انیلک (صفحہ ۲۸۸)	۵	۶۳۳	مائیڈروکاربن (1 KOH, 6 H ₂ O)	مائیڈروکاربن (1 KOH, 6 H ₂ O)	۶	۶۲۰
ایتھل	ایتھل	۱۸	۶۳۵	صحت (1 KOH, 3 H ₂ O)	صحت (1 KOH, 3 H ₂ O)	۲	۶۲۳
قدرہ	قدرہ	۸	۶۳۶	ether)	ethers	۶	۶۲۶
لیے	لے	۱۵	۶۵۴	ایتھر	ایتھر	۱۳	۶۳۳
میں	میں	۴	۶۶۶	اکسینر - آکسائیز دونوں طرح کہا گیا ہے	اکسینر - آکسائیز دونوں طرح کہا گیا ہے	۱۲	۶۴۲

اشارہ

عملی نامیاتی کیمیا

مع

ضمیمہ

مضامین	صفحات	مضامین	صفحات
آبی بخارات کا تناؤ	۶۱	آکس اینٹر انولیت آف سوڈیم	۳۱۷
آبی شربائین	۱۷۲	آکیائیڈ	۱۹۱
آبی خوارہ والا ہواکش	۸۵	آگزیٹک ٹریشہ	۳۷۱۸۸
احتراق	۸	الڈیہائیڈامونیا	۱۲۷
احتراق اُن اشیاء کا جن میں نوخن اور گندک ہو۔	۲۷	الکول	۹۹
احتراق اُن اشیاء کا جن میں نائیٹروجن ہو۔	۲۲	المان (Ullmann) کا تعال	۳۳۰
احتراق طیلان پذیر اور کم گیر اشیاء کا۔	۲۳	امونیا کثافت امتزاج کی تبدیلی وغیرہ	۲۷۳
احتراق کاربن اور بائیڈروجن	۸	امونیا کی پوس کلو رائیڈ	۱۲۳
احتراق نائیٹروجنی مرکبات	۲۸	آئیز	۶۵۳
احتراق بعضی	۸	انگوری شکر	۵۰۳، ۲۳۵
اشیاء نامل پذیر	۶۳۹	اوزان جواہر کی جدول	۶۵۷
افگرورز (Vigreux) کا کسیری اسٹولز۔	۲۳۹	آئیسوپروپیل آئیڈو رائیڈ	۲۸۱، ۲۰۳
		آئیسین	۵۹۲، ۴۳۲

مضامین	صفحات	مضامین	صفحات
ایسٹیکین (Eykman) کا نزول پیا	۷۲	ایزو کسی بنزین	۵۱۱'۲۴۳'۲۶۰
آئیوڈ بنزین	۲۹۵	ایزو بنزین	۵۱۱'۲۶۶
پی۔ آئیوڈ ٹورین	۳۰۶	ایسٹ آکسائیڈ	۱۴۰
آئیوڈ سوڈوٹین	۵۳۲'۲۰۸	ایسٹ الایپائیڈ	۴۳۱'۱۲۶
آئیوڈ و فام تھال	۹۷	ایسٹ ایپائیڈ	۴۴۹'۱۵۱
آئیوسن (Eosin)	۳۳۱	ایسٹ اینڈائیڈ	۵۱۷'۲۷۴
ایکلو رائیڈرن	۴۸۲'۲۰۶	ایسٹک اتھر	۱۵۷
ایٹھر	۱۱۵	ایسٹک اینہائیڈ رائیڈ	۴۳۸'۱۴۹
ایٹھر تجارتی	۱۱۹	ایسٹک ٹرٹھ	۱۴۵
ایٹھر کی تخلیق	۱۱۷	ایسٹیل طریقہ پرکن (Perkin)	۴۰۹
ایٹھل الکول	۹۹	ایسٹیل کلورائیڈ	۴۳۶'۱۴۶
ایٹھل ایٹھر	۴۳۶'۲۳۶'۱۱۵	ایسٹ مانو بروم ایپائیڈ	۱۵۷
ایٹھل ایسٹو ایسٹ	۴۵۹'۱۶۰	ایسٹو ایسٹک ایسٹر	۱۶۰
ایٹھل ایسٹ	۴۵۸'۱۵۷	ایسٹو فینون	۵۷۷'۲۸۸
ایٹھل ایسٹک کی آب پاشیدگی	۱۵۹	ایسٹو فینون آکسائیڈ	۳۹۰
ایٹھل بروائیڈ	۴۳۲'۱۰۶	ایسٹو فینون سی کاربیزون	۳۹۰
ایٹھل بنزائیڈ	۵۷۷'۲۸۵	ایسٹون	۱۴۶
ایٹھل بنزین	۵۰۸'۲۵۵	ایسٹو نائٹرائیل	۴۵۲'۱۵۳
ایٹھل پٹا سیٹم سلفینٹ	۴۳۲'۹۷	ایسٹیلین	۱۲۳
ایٹھل ٹارٹرٹ	۴۸۵'۲۱۳	ایکروٹین	۱۹۷
ایٹھل ٹارٹرٹ کی گردش	۴۸۵'۲۱۹	ایک مانع	۵۹۹
ایٹھل میلوٹک ٹرٹھ	۴۷۳'۱۸۳	ایلاکسنٹن	۲۳۵
ایٹھل میلوٹک	۱۸۱	ایلاکسین	۴۹۷'۲۳۶
ایٹھلین بروائیڈ	۴۳۸'۱۲۰	ایلا رن	۵۹۰'۴۲۰

مضامین	صفات	مضامین
ایلی الکول	۲۰۲ ۲۸۰	بروموزین
ایلیوینیم اور پارے کا جنت	۳۹۳	پی۔ بروموفورمین
ایلی الکول	۱۳۴	بس ڈائی ایزو ایسیٹ ٹرٹھ
ایلی ٹائیٹرایٹ	۴۳۵ ۱۳۳	بنزال امین
ایمینو ایزو بنزین	۵۲۵ ۲۱۳	ایلفا اور بیٹا۔ بنزالڈاکسائمر
ایمینو ایسیٹ ٹرٹھ	۱۷۱	بیٹا اور ایلفا۔ بنزالڈاکسائمر
ایم۔ ایمینو بنزولک ٹرٹھ	۵۶۱ ۲۶۸	بنزالڈیامائیڈ
پی۔ ایمینو فینول	۲۷۰	بنزالڈیامائیڈ بنزولک
اینتھراکوئینون	۲۸۹ ۴۱۵	بنزایائیڈ
اینتھراکوئینون بیٹا۔ ماؤسلفونیٹ آف سوڈیم	۲۱۷	بنزل
نیشٹش (Anschutz) کا تیش پیم	۱۱۵	بنزولک ٹرٹھ
ایسیل	۵۸۹ ۲۳۰	بنزولک ایسیٹ
ایسیلین	۵۱۵ ۲۷۱	بنزولک ٹرٹھ
بائیوریٹ (Biuret)	۲۳۲	بنزول کلورائیڈ
بنجارات کا آبی تناؤ	۶۶۱	بنزولین
بنجاری تناؤ کا دی پوٹاش کے محلولوں کا	۶۶۳	بنزولین
برف بنائی طریقہ	۶۷۳	بنزل الکول
برق پاشیگی تحویل، آگزیٹک ٹرٹھ کی	۱۹۱	بنزل کلورائیڈ
برق پاشیگی تحویل، ٹائیٹرو بنزین کی	۲۶۲ ۲۶۱	بنزین
پی۔ بروم ایسیٹ ایسیٹائیڈ	۵۱۷ ۷۷۸ ۲۷۱	بنزین اتھیل سلفونیٹ
بروم ایسیٹک ٹرٹھ	۱۷۱	بنزین سلفون ایائیڈ
بروم ایسیٹیل بروائیڈ	۱۷۱	بنزین سلفون ایسیٹائیڈ
ایم۔ بروم بنزولک ٹرٹھ	۳۷۰	بنزین سلفونک ٹرٹھ

صفحات	مضامین	صفحات	مضامین
۲۱۴	تخمین، گردش طاقت	۵۴۶، ۲۲۵	بنزین سلفونک کلورائیڈ
۵۵	تخمین، گندک کی	۲۲۷	بنزین فینیل سلفونیٹ
۱۴۲	تخمین، نقطہ اامت	۶۷	بیکمان کا پیش پیا
۶۶	تخمین، نقطہ انجاد	۳۹۱	بیکمان کا تعال
۱۱۴	تخمین، نقطہ جوش	۶۷	بیکمان کا نقطہ انجاد کا آلہ
۱۶۰	تقسیم، ایتھیل ایسیٹیٹ کی	۷۴	بیکمان کا نقطہ جوش والا آلہ
۱۹۴	تقسیم، ایل کے تیل کی	۱۸۵	بیوٹک ٹرشنہ
۱۱۴	تصحیح نقطہ جوش		پ
۲۳۸	تقطیر، کیڑے میں سے	۲۷۸، ۱۹۳	پامینگ ٹرشنہ
۸۵	تقطیر، کم دباؤ کے تحت	۲۲۶	پائیرووک ٹرشنہ
۱۰۲	تقطیر، الیدار تقطیری کاغذ میں سے	۴۰۹	پکن (Perkin) کا سیٹیل لاطریقہ
۸۵	تقطیری پمپ	۱۱۲	پکن (Perkin) کا کثافت پیا
۲۴۹	تکسیری، اسطوانے	۵	پیرا (Piria) اور شفٹ (Schiff) کا طریقہ
۲۹۷، ۲۳۳	تھائیو کاربائیڈ	۵۵۱، ۳۲۷	پیرک ٹرشنہ
۲۹۱	تھائیو کاربیل ایمائیڈ	۹۷	پوٹاسیم ایتھل سلفیٹ
۵۲۵، ۲۸۸	تھائیو کاربونیلائیڈ	۵۴۳، ۳۲۳	پوٹاسیم بنزین سلفونیٹ
۲۳۳	تھائیو یوریا	۱۹۸ (نوٹ)	پوٹاسیم ایتھل سلفیٹ
۵۸۷، ۴۰۰	تھیلک ٹرشنہ	۱۱	پوٹاش کا آلہ
۹۱	تیار یوں کے متعلق عام اشارات	۳۹۶	پیراروزائیلین
	ط	۱۳۱	پیرالڈیہائیڈ
۲۱۲	ٹارٹریک ٹرشنہ		ت
۲۲۱	ٹارٹریک ٹرشنہ کی گردش	۱۹۴	ٹارٹریک
۳۰۷	ٹال، آئیوڈو کلورائیڈ	۵۹۹	تجانس الاجزاء
۳۰۸	ٹی، ٹال، سائیڈائیڈ	۲۱۰، ۱۱۰	تخمین، کثافت اضافی

مضامین	صفحات	مضامین	صفحات
ٹائیٹرومین	۵۰۲۲۳۱	جدول 'ایزیروکلورک' کی 'آبی محلول' میں	۶۷۰
ٹرائی برومیو فینول	۳۲۹	جوش 'نمائی طریقہ'	۷۳
ٹرائی فینیل گوئیٹڈین	۵۲۵۲۹۱	ج	
ٹرائی فینیل متھین	۵۸۳۲۹۳	چٹاوی (Chattaway) کا کمال	۳۱۸
ٹرائی کلورائیسیٹک ٹرٹھ	۴۵۱۸۷	چگیف (Tschugaeff) کا 'ایزیروکلورک' والا	
ٹرائی فینیل زہ متھین	۲۳۸	طریقہ	۳۱۱
ٹرائی نائٹرو فینول	۳۳۷	ح	
پی۔ ٹو لوگ ٹرٹھ	۳۱۰	حرارت کا عمل	۶۰۱
ٹو وینڈ سے ٹو وین	۵۳۰	حل پذیر مائعات اور محوس اشیاء	۶۰۶
ٹو وین پی ٹو وینڈین سے	۵۲۶۹۶	حل پذیری	۶۰۳
محوس اشیاء	۶۲۹	حلقہ مشعل	۲۰۰
محوس چیز	۶۰۰	خ	
ٹیٹرا برومو کرسلول	۳۰۰	خشکنہ آلہ	۹
ٹیٹرا فھیلک ٹرٹھ	۳۱۱	خلائی خشک آلہ	۸۷
ج		خلائی کشید	۱۷۶۱۶۳
جدول 'ایزیوکی' کی 'آبی محلول' میں	۶۷۳	ح	
جدول 'اوزان' جاہر کی	۶۵۷	جواو کے تحت گرم کرنا	۱۵۲
جدول 'سلفیورک ٹرٹھ' کی 'آبی محلول' میں	۶۶۶	دباؤ 'تلی' بھی	۳۹
جدول 'کادی پٹاش' کی 'آبی محلول' میں	۶۷۱	دباؤ 'تلی' دھات	۳۱۸
جدول 'کادی سوڈے' کی 'آبی محلول' میں	۶۷۲	دباؤ 'تلی' شیش کی	۱۵۲۴۸
جدول 'کنافٹ اضافی' اور 'نی صدی'		ٹ	
جدول 'میکرو سلفیورک ٹرٹھ' میں H_2SO_4 کی		ٹائی ایرو ایسیٹک ایسٹر	۴۷۱۲۲۵۱۷۸
کنافٹ اضافی	۶۶۷	ٹائی ایرو ایمیونیو بنزین	۵۳۳۳۱۲
جدول 'نائیٹرک ٹرٹھ' کی 'آبی محلول' میں	۶۶۹	ٹائی ایرو بنزین پر بروائیڈ	۲۹۵

صفحات	مضامین	صفحات	مضامین
۵۶۸'۳۷۴	سینک ٹرٹھ	۵۲۶'۲۹۲'۲۸۲	ڈائی ایزو بنزین سلفیٹ
۱۲۹	سوڈیم بان سلفائیٹ	۲۸۸	ڈائی فینیل تھائیو کیریا
۱۱۹	سوڈیم تراش	۵۸۳'۲۹۳	ڈائی فینیل مٹھین
۱۱۹	سوڈیم آکسجنہ	۲۶۵	ڈائی فینیل ہائیڈرین
۵۵۴'۳۴۳	سیلی سل الڈیہائیڈ	۲۰۶	ڈائی ٹکورا میٹھن
۵۵۴'۳۴۷	سیلی سلک ٹرٹھ	۵۲۰'۲۸۳'۲۷۹	ڈائی میٹھل ایشلیمن
	سینڈ مائیٹر (Sandmeyer)	۳۲۳	ڈائی میٹھل پی۔ فینیلین ڈائی ایشین
۲۰۳'۳۰۰	کا قاتل	۱۸۱	ڈائی میٹھل میلوئیٹ
	ش	۵۱۹'۲۷۹	ایم۔ ڈائی مائیٹرو بنزین
۱۱۲	شپرینگل (Sprangel) کا کثافت پیم	۴۰۵	ڈائی نیفٹھول
۹۳	شراب روح کی تخلیق	۲۱۲	ڈائی ہائیڈرکسی سکینک
	شوتن (Schotten) اور باؤمان	۲۳۵	ڈیکسٹروز
۲۸۳	کا قاتل (Baumann)		س
۲۹	شیف (Schiff) کا اخٹ پیم	۴۸۹'۲۲۳	ریسک ٹرٹھ
۱۳۰	شیف کا قاتل	۲۲۳	ریسک ٹرٹھ کی تحلیل
	ض		س
۴۳۲	ضبیہ	۴۱۹	سالمی گردش
	ع	۴۹۲'۲۶۵'۲۲۸	سائیر اگونک ٹرٹھ
۶۰۲	خاصر	۲۲۷	سائیرک ٹرٹھ
۶۵۷	خاصر کے افزان جابر کی جیل	۴۰۶	سائیزل (Zeisel) کا طریقہ
	ف	۳۳۲	سائیکلو ہیکسافل
۴۷۹'۱۹۷	فارکس ٹرٹھ	۱۷۷	سورس کی آب پاشیدی
۷	فاسفورس کی کیفی تشریح	۴۸۳'۲۰۹	سکینک ٹرٹھ
	فریڈل (Friedel) اور کرافٹس (Crafts)	۵۳۸'۲۲۰	حلقہ ہیک ٹرٹھ
۲۸۸	کا قاتل	۶۶۶	سلفینورک ٹرٹھ کی فی صدی آبی محلول میں

صفحات	مضامین	صفحات	مضامین
۱۰۰	قلمباز	۲۳۱	فشر
	ک	۳۳۱	فلورسین
۳۲۷	کاربالک ٹرشد	۸۶	فوارہ آبی والا ہواکش
۸	کادین اور ہائیڈروجن کی تخمین	۲۷۴	فینل ایسیٹ ایمائیڈ
۸	کادین کی تجزیہ	۳۷۲	فینل ایکریلک ٹرشد
۱	کادین کی فی تجزیہ	۲۵۳	فینل برومائڈ
۲۳۰	کارہیائیڈ	۳۷۶	فینل پروپیونک ٹرشد
۱۳۹	کارہیٹین کا تعامل	۲۹۰	فینل تھائیو کارہیائیڈ
۶۷۱	کادی پوٹاش کثافت اضافی کی جدول	۲۹۱	فینل تھائیو ورتھین
۶۶۳	کادی پوٹاش کے محلول کا بخاری تناؤ	۴۹۱	فینل سرسوں کا تیل
۶۷۲	کادی سوڈا کثافت اضافی کی جدول	۳۳۰	فینل میتھل ایٹھر
۱۱۰	کثافت اضافی کی تخمین	۵۳۹، ۳۱۹	فینل میتھل پائیریزولین
۵۸	کثافت بخارات کا طریقہ	۵۹۶، ۴۲۹	فینل میتھل ٹرائی ایزول کاربائیڈ ٹرشد
۱۱۲	کثافت پیم	۵۷۴، ۳۸۰	فینل میتھل کارہیٹول
۲۳۹	کری آئین	۳۸۸	فینل میتھل سیٹون
۵۳۶، ۲۹۸	پی۔ کریسول	۵۱۴، ۲۹۸	فینل ہائیڈرو آکسل امین
۳۵۸	کڑوے باداموں کا تیل	۵۳۹، ۳۱۶	فینل ہائیڈرین
۲۴۸	کسری کشید	۵۴۷، ۳۲۷	فینول
۱۹۹	کشیڈ بھاپ میں	۵۵۲، ۳۳۹	فینول خلیں
۱۷۷، ۱۶۳	کشیڈ خلا میں	۲۸۲	ایم۔ فینیلین ڈائی امین
۱۶۷	کلورائیٹک ٹرشد	۳۱۶	پی۔ فینیلین ڈائی امین
۱۸۵	کلورل	۱۳۲	فیوول تیل یا روغن
۱۸۵	کلورل ہائیڈریٹ		ق
۳۰۲	پی۔ کلورو بنزائیڈ ٹرشد	۲۱۲	قطبیت پیم

صفحہ	مضامین	صفحہ	مضامین
۱۷۴	گلائیکو کول ایسٹریڈروکلورائیڈ	۵۳۱'۳۰۰	پی۔کلوروٹوئین
۴۷۷'۱۹۱	گلائیکو کاک ٹرٹھ	۱۳۷	کلورو فارم
۱۹۶	گلسرول	۲۰۶	کلورو ہائیڈرین
۱۹۶	گلسرین	۲۹۱	کلایزن کا قاتل
۲۴۵	گلوکوز	۱۶۲	کلایزن (Claisen) صراحی
۵۵	گندک کی تخمین	۵	اکٹی تخمین کاربن اور ہائیڈروجن کی
۳۰۵	گڈمان کا ڈائی ایزو قاتل	۵۵	اکٹی تخمین گندک کی
۴۸	گڈمان (Gattermann) کی بجٹی	۴۴	اکٹی تخمین نوشخوں کی
	ل	۲۸	اکٹی تخمین نامیہروجن کی
۲۱۲	لورین (Laurents) کا قطبیت پیم	۵۵۵'۳۵۱	کوئینول
۴۴	لوئین کی تخمین	۴۴۴'۳۹۵	کوئینولین
۶۴۴'۴۴	لوئینوں کی کمی تخمین	۵۵۵'۳۵۱	کوئینون
۵	لوئینوں کی کیفی تخمین	۲۸۸	کوئینون اکسائیم
	لیبرمان (Liebermann) کا نائٹروسو	۵۹۴'۴۲۷	کوئینین سلفیٹ
۴۸۸	قاتل	۵۵۴'۴۴	کیریش (Carius) کا طریقہ
۵۰۲'۴۴	لیوسین	۵۰۰'۲۳۸	کیفین
	م	۴۲	کیلڈال (Kjeldahl) کا طریقہ
۲۴۷	مالش (Molisch) کا قاتل	۳۰۱	کیوپرس کلورائیڈ
۴۶۶'۶۶۹	مانو بروم ایسٹیک ٹرٹھ		گ
۴۶۶'۱۷۷	مانو کلور ایسٹیک ٹرٹھ	۲۱۹	گردش
۲۰۷	مانو کلور ہائیڈرین	۱۰۲	گرم پانی کی قیت
۶۱۳	منفرد شے جو پانی میں حل پذیر ہے	۴۷۷'۱۹۱	گلائانی آگزائیڈ ٹرٹھ
۶۲۰	منفرد شے جو پانی میں نامحل پذیر ہیں	۱۷۱	گلائانی سین
۴۸	مہربند کی ہونی نلیاں	۴۶۱'۱۷۱	گلائیکو کول

مضامین	صفحات	مضامین
۱۰۴	۴۷	ہرین کی ہونی کی بجٹی
۱	۴۰۶ (Ziesel)	میتھاکسل طریقہ (سائیکل)
۶۱۹، ۶۲۲	۱۸۹	میتھ آگزیلیٹ
۲۷۸	۱۳۱	میتھ الکلومل
۵۲۰، ۲۸۰	۱۲۲	میتھ الکوہلک پوٹاش
۲۷۷	۴۴۴، ۳۲	میتھ آئیوڈائیڈ
۴۵	۱۵۸	میتھ ایسیٹ
۶۶۹	۲۵۴، ۵۵	میتھ امین آئیڈروکلورائیڈ
۵۶۶، ۳۶۷	۹۸ (فٹ)	میتھ پوٹاسیم سلفیٹ
۵۰۹، ۲۵۷	۱۵۳	میتھ سائیڈائیڈ
۲۰، ۲۸	۳۳۰	میتھ فینیلیٹ
۲۸	۵۳۹، ۳۲۱	میتھ نارنجی رنگ
۳	۹۳	میتھ روح کی تھلیص
۲۷۰	۱۷۴	میتھ لین امینو ایسیڈو نائیڈرائٹ
۵۲۳، ۲۸۵	۴۹۲، ۲۲۸	میساکونک ٹرٹھ
۲۸۸	۴۸۹، ۲۲۳	میسوٹارٹیک ٹرٹھ
۵۵۰، ۲۲۵	۴۹۷	میلاکائیڈ بنز رنگ
۵۵۰، ۲۳۵	۲۰۸	میلک ٹرٹھ
۷۲	۱۸۱	میلونک ایٹر
۱۴۲	۵۷۳، ۷۷۸	میتھ یلک ٹرٹھ
۶۳	۲۳۴ (Murexide)	میورکیسائیڈ
۷۴		ن
۱۱۳	۶۳۹	ناٹل پذیرا اشیاء
۱۱۵	۶۳۱، ۶۳۰	ناٹل پذیر ٹھوس اشیاء

مضامین	صفحات	مضامین	صفحات
فل صحتی	۴۲۶	او۔ ہائیڈرآکسی بنزویک ٹرٹھ	۳۲۷
نیفتھالین	۳۹۹	ہائیڈرآکسی بنزین	۳۲۷
نیفتھالین کیریٹ	۳۰۰	ہائیڈرآکسیوڈک ٹرٹھ	۲۰۹
نیفتھالین سلفونیت آف سوڈیم	۵۸۸، ۴۰۳	ہائیڈرآکسیوڈک ٹرٹھ	۵۱۱، ۲۶۵
پینا۔ نیفتھالین سلفونیت	۴۰۹	ہائیڈروبنزین	۲۵۴
پینا۔ نیفتھالین سلفونیت	۴۰۵	ہائیڈروبنزایماٹھ	۳۶۰
پینا۔ نیفتھالین	۵۸۸، ۴۰۳	ہائیڈروجن کی کمی تخمین	۸
نیفتھالین زرد	۴۱۳	ہائیڈروجن کی کمی تخمین	۱
		ہائیڈروبنزین ٹرٹھ	۵۷۲، ۳۷۶
		ہائیڈروکلورک ایسٹھ	۱۷۵
وزن سالمہ :-		ہائیڈروکلورک ٹرٹھ کی کثافت اضافی	۶۷۰
وزن سالمہ کثافت بخارات سے	۵۸	ہائیڈروکلورک ٹرٹھ	۳۵۱
وزن سالمہ نامیاتی اساسوں کا	۸۹	ہیپنوں (Hypnone)	۳۸۸
وزن سالمہ نامیاتی ترشوں کا	۸۴	ہمپل (Hempel) لاکسری	۲۴۹
وزن سالمہ نقطہ انجماد سے	۶۶	ہوفمان (Hofmann) کی نشیاں	۵۹
وزن سالمہ نقطہ جوش سے	۷۴	ہیکسا ہائیڈرو فینول	۵۴۹، ۳۲۲
وکتھر مائٹھر (Victor Mayer) کا آلہ	۵۸	ہیپنیتھن	۳۲۱
ہائیڈرآکسیل طریقہ چوگیت کا	۳۱۱	ہینگ (Young) اور ٹامس (Thomas)	۲۴۹
او۔ ہائیڈرآکسی بنزایماٹھ	۳۴۳	کاکیری اسطمانہ	۲۴۲
پی۔ ہائیڈرآکسی بنزایماٹھ	۵۵۴، ۳۲۳	یورک ٹرٹھ	۲۹۵، ۲۳۰
ایم۔ ہائیڈرآکسی بنزویک ٹرٹھ	۵۶۶، ۶۷۰	یوریا	



